Untersuchungen zum Reaktionsverhalten von silylierten und alkylierten Cobalt-Halbsandwichkomplexen gegenüber weißem Phosphor

Vom Fachbereich Chemie der Universität Kaiserslautern zur Verleihung des akademischen Grades "Doktor der Naturwissenschaften" genehmigte Dissertationsschrift

(D386)

vorgelegt von Dipl.-Chem. Thomas Völmecke aus Frankenthal/Pfalz

Betreuer der Arbeit: Prof. Dr. O. J. Scherer Tag der wissenschaftlichen Aussprache: 19. November 1998

Kaiserslautern 1998

Vom Fachbereich Chemie der Universität Kaiserslautern am 19. November 1998 als Dissertation angenommen.

Dekan: Prof. Dr. W. Meyer

Prüfungskommission:

Vorsitzender:	Prof. Dr. HG. Kuball
1. Berichterstatter:	Prof. Dr. O. J. Scherer
2. Berichterstatter:	Prof. Dr. H. Sitzmann

Die vorliegende Arbeit wurde im Fachbereich Chemie der Universität Kaiserslautern in der Arbeitsgruppe von Herrn Prof. Dr. O. J. Scherer in der Zeit von Oktober 1995 bis November 1998 durchgeführt.

Herrn Prof. Dr. O. J. Scherer danke ich sehr herzlich für die Freiheiten bei der Gestaltung dieses Themas, seine Begeisterungsfähigkeit, seine Diskussionsbereitschaft und Unterstützung.

Meinen Eltern gewidmet

INHALTSVERZEICHNIS

1	EINLEITUNG	1
	1.1 P _n -Komplexe mit Metallen der 9. Gruppe	3
	1.2 SUBSTITUIERTE Cp-LIGANDEN ALS SCHLÜSSEL ZU NEUEN PRODUKTEN	5
	1.3 SILYLIERTE CYCLOPENTADIENE Cp ^{Sin}	6
2	PROBLEMSTELLUNG	7
3	Cp ^{3/2} – EIN NEUER VOLLALKYLIERTER LIGAND	9
	3.1 Synthese neiter Coral to arron VI komplexe mit dem n^5 -C $n^{3/2}$ -Liganden	9
	3.1.1 Auseanessituation	9
	3.1.2 Synthesen von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (4a)	
	3.1.2.1 Octacarbonyldicobalt als Edukt	
	3.1.2.2 Synthesen aus NaCp ^{3/2} und Co(II)-Halogeniden	11
	3.1.3 Eigenschaften von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (4a)	13
	3.1.3.1 Spektroskopie von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (4a)	
	3.1.4 Eigenschaften des Derivates $[Cp^{-3/2}Co(CO)I_2]$ (5a)	
	3.1.4.1 Spektroskopie von [Cp Co(CO)] ₂] (Sa) $3.1.5$ Herstellung von [{Cp ^{3/2} Co(u-CO)} ₂] (Co-Co) (10a)	
	3.1.6 Eigenschaften von $[{Cp}^{3/2}Co(u-CO)]_2](Co=Co)(10a)$	15
	3.2 UMSETZUNGEN VON $[Cp^{3/2}CO(CO)_2]$ (4a) MIT WEIBEM PHOSPHOR	
	3.2.1 Cophotolyse von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (4a) und weißem Phosphor	
	3.2.2 Cothermolyse von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (4a) und weißem Phosphor	17
	3.2.3 Cothermolyse von $[{Cp^{3/2}Co(\mu-CO)}_2]$ (10a) und weißem Phosphor	
	3.3 ORIENTIERENDER VERSUCH	19
4	C ^{b^{Si}} – FIN MONOSIL VLJERTER LJGAND	21
-		
	4.1 EIGENSCHAFTEN UND SYNTHESEN DER EDUKTE	
	4.2 UMSETZUNGEN VON $[Cp^{\circ}CO(CO)_2]$ (4b) MIT WEIßEM PHOSPHOR	
	4.2.1 Cothermolysen von $[Cp^{Si}Co(CO)_2]$ (4b) and weißem Phosphor	
	4.2.2 Copnotolysen von [Cp Co(CO) ₂] (40) und weißem Phosphor	
	4.5 EIGENSCHAFTEN DES VIERKERNCLUSTERS [[CP CO]4F4] (190)	
	$4.3.1 \qquad \text{Structure Von} [[Cp CO]_4 I_4] (190) \\ 4.3.2 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b) \\ 1.5.1 \qquad \text{Spektroskopische Figenschaften von} [[Cp^{Si}Co]_4 P_4] (19b)$	24
_	$\sim \frac{32}{2}$	
5	Cp ³² – PARALLELEN ZU Cp''	27
	5.1 AUSGANGSLAGE	27
	5.2 Synthese von $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (4c)	27
	5.3 UMSETZUNGEN VON $[Cp^{St2}Co(CO)_2]$ (4c) MIT WEIBEM PHOSPHOR	
	5.3.1 Cothermolysen mit $[Cp^{Sl2}Co(CO)_2]$ (4c) und weißem Phosphor	
	5.3.2 Cophotolysen von $[Cp^{5/2}Co(CO)_2]$ (4c) und weißem Phosphor	
	5.3.3 Orientierender Versuch	
6	Cp ^{Si3} – EINE ALTERNATIVE ZU Cp'''?	31
	6.1 AUSGANGSLAGE	
	6.2 Synthese von $[Cp^{Si3}Co(CO)_2]$ (4d)	
	6.2.1 Eigenschaften von $[Cp^{Si3}Co(CO)_2]$ (4d)	32
	6.3 COTHERMOLYSEN VON [Cp ^{Si3} CO(CO) ₂] (4d) UND WEIßEM PHOSPHOR	33
	6.4 Cophotolysen von $[Cp^{Si3}Co(CO)_2]$ (4d) und weißem Phosphor	34
	6.5 ORIENTIERENDER VERSUCH	34
7	Cp* – P _n -CHEMIE IN "ZWEITER INSTANZ"	
	7.1 COTHERMOLVEEN VON $[C_{0}*C_{0}(C_{0}), 1/A_{0}]$ und weigen Discourse	25
	7.1 COTREKMOLTSEN VON [CP CO(CO)_] ($4e$) UND WEIßEM PHOSPHOK	35 36
	7.3 ORIENTIERENDER VERSUCH	

8	EIGENS	CHAFTEN DER P _n -KOMPLEXE	39
	8.1 ZUR ¹	H-NMR-SPEKTROSKOPIE VON Cp ^{3/2} -Komplexverbindungen	39
	8.2 Komp	LEXE MIT EINEM (μ , $\eta^{2:2}$ -P ₂) ₂ -Liganden (20a-d)	41
	8.2.1	Struktur der Komplexe 20a,c,d	41
	8.2.2	NMR-spektroskopische Eigenschaften von 20a-d	
	8.2.3	Strukturvorschlag für [{ $Cp^{Si}Co$ } ₂ (μ , $\eta^{2:2}$ - P_2) ₂] (20b)	49
	8.3 Komp	LEXE MIT EINEM (μ ₃ -P)(μ,η ^{2:3} -P ₃)-Liganden (25b,c,e)	50
	8.3.1	Struktur des Komplexes 25c	50
	8.3.2	Spektroskopie der Komplexe 25b,c,e	56
	8.3.3	Strukturvorschlag für [{Cp ^R Co} ₃ P ₄ (CO)] (25b,e)	59
	8.4 Komp	LEXE MIT EINEM P ₈ -Liganden (21a,e)	61
	8.4.1	NMR-spektroskopische Daten von 21a,e	61
	8.4.2	Strukturvorschlag für 21a,e	64
	8.5 Komp	LEXE MIT EINEM P ₁₀ -LIGANDEN (22a-d)	66
	8.5.1	Struktur des Komplexes [{Cp ^R Co} ₄ P ₁₀] (22c)	66
	8.5.2	NMR-spektroskopische Eigenschaften von 22a-d	72
	8.5.3	Strukturvorschlag für 22a,b,d	77
	8.6 Komp	LEXE MIT EINEM P ₁₂ -LIGANDEN (23a,e)	79
	8.6.1	NMR-spektroskopische Eigenschaften von 23a,e	79
	8.6.2	Strukturvorschlag für 21a,d,e	83
9	INTERK	ONVERSION UND BILDUNG VON P,-KOMPLEXEN – EINE SYNOPSIS	85
		•	05
	9.1 DAS P	RODUKTSPEKTRUM	85
	9.2 P_8 BIS	P ₁₄ – KOMPLEXCHEMISCH STABILISIERTE HEPTAPHOSPHIDE?	8/
	9.5 AUSBI	JCK	89
10	0 EXPERI	MENTELLER TEIL	91
	10.1 ANAL	YSENMETHODEN	
	10.2 Ausg	ANGSVERBINDLINGEN	
	10.3 Arbei	TSTECHNIKEN UND VERSUCHSBESCHREIBUNGEN	
	10.3.1	Herstellung von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (4a)	
	10.3.1.	1 Durch Umsetzung von $[Co_2(CO)_8]$ mit $HCp^{3/2}$	
	10.3.1.	2 Durch Umsetzung von NaCp ^{3/2} mit CoX ₂	
	10.3.2	Herstellung von [Cp ^{3/2} Co(CO)I2] (5a), Bestimmung von 4a	94
	10.3.3	Herstellung von [{Cp ^{3/2} Co(μ-CO)} ₂] (10a)	95
	10.3.4	Cophotolyse von [Cp ^{3/2} Co(CO) ₂] (4a) und weißem Phosphor	95
	10.3.5	Cothermolyse von [Cp ^{3/2} Co(CO) ₂] (4a) und weißem Phosphor	96
	10.3.6	Cothermolyse von [{ $Cp^{3/2}Co(\mu-CO)$ }] (10a) und weißem Phosphor	
	10.3.7	Umsetzung von $[Cp^{3/2}Co(CO)I_2]$ (5a) und Li_3P_7	98
	10.3.8	Cothermolyse von $[Cp_{ci}^{si}Co(CO)_2]$ (4b) und weißem Phosphor	98
	10.3.9	Cophotolyse von $[Cp^{si}Co(CO)_2]$ (4b) und weißem Phosphor	99
	10.3.10	Versuch zur Herstellung von [{ $Cp^{si}Co(\mu - CO)$ } ₂]	100
	10.3.11	Herstellung von $[Cp^{5/2}Co(CO)_2]$ (4c)	101
	10.3.12	Cothermolyse von $[Cp^{s/2}Co(CO)_2]$ (4c) und weißem Phosphor	101
	10.3.13	Cophotolyse von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (4c) und weißem Phosphor	102
	10.3.14	Herstellung von $[Cp^{33}Co(CO)_2]$ (4d)	103
	10.3.15	Cothermolyse von $[Cp^{-1}Co(CO)_2]$ (4d) und weißem Phosphor	104
	10.3.16	Cothermolyse von $[Cp * Co(CO)_2]$ (4e) und weißem Phosphor	105
	10.3.17	Cothermolyse von [{ $Cp^{C}(\mu)$] ₂] (10e) und weißem Phosphor	105
	10.3.18	Copnotolyse von [Cp*Co(CO) ₂] (4e) und weißem Phosphor	105
	10.3.19	Cothermolyse von [{ $Cp^*Co_{2}(\mu, \eta^{} - P_{2})_{2}$] (20e) und weißem Phosphor	106
11	1 ZUSAM	MENFASSUNG	107
12	2 LITERA	TURVERZEICHNIS	

Verbindungsverzeichnis

1	2,3-Diisopropyl-1,4-dimethyl-cyclopent	en-5-on
2	1,2,3-Trimethyl-4,5-diisopropyl-cyclope	enta-1,3-dien
3	$HCp^{3/2} \equiv 1,3$ -Dimethyl-2,4,5-triisopropy	/l-cyclopenta-1,3-dien
4	$[Cp^{R}Co(CO)_{2}]$	
5	$[Cp^{R}Co(CO)I_{2}]$	
6	NaCp ^{3/2}	
7	$[{Cp^{R}Co(\mu-X)}_{2}], X = Cl, Br$	
8	$[{Cp^{R}Co(\mu-Cl)}_{2}(\mu-Cl)]^{+}Cl^{-}$	
9	$[Cp^{R}Co(CO)Br_{2}]$	
10	$[{Cp^{R}Co(\mu-CO)}_{2}](Co=Co)$	
17	$[{Cp^{R}Rh}_{2}(CO)(\eta^{4:1:1}-P_{4})]$	Kurzformeln:
19	$[{Cp^{R}Co}_{4}P_{4}]$	$= Co_4 P_4$
20	$[{Cp^{R}Co}_{2}(\mu,\eta^{2:2}-P_{2})_{2}]$	$= Co_2P_4$
21	$[\{Cp^{R}Co\}_{3}P_{8}]$	$= Co_3P_8$
22	$[\{Cp^{R}Co\}_{4}P_{10}]$	$= Co_4 P_{10}$
23	$[\{Cp^{R}Co\}_{3}P_{12}]$	$= Co_3 P_{12}$
24	$[Cp^{R}Co(CO)(\eta^{1:1}-P_{4})]$	
25	$[{Cp^{R}Co}_{3}P_{4}(CO)]$	$= Co_3P_4(CO)$
26	$[{Cp''Rh}_{4}E_{10}]$ a : E= P, b : E= As	

Ein zusätzlicher Buchstabe **a-e** spezifiziert bei den Verbindungen **4-25** den Liganden Cp^R. Beispiel: $[{Cp^{Si2}Co}_{3}P_{4}(CO)]$ (25c)

- Verbindung mit $Cp^{R} = \eta^{5} Cp^{3/2}$ a
- Verbindung mit $Cp^{R} = \eta^{5} Cp^{Si}$ Verbindung mit $Cp^{R} = \eta^{5} Cp^{Si2}$ Verbindung mit $Cp^{R} = \eta^{5} Cp^{Si3}$ b
- С
- d
- Verbindung mit $Cp^{R} = \eta^{5} Cp^{*}$ e

$$= Cp^{3/2} (a)$$
(Tms)_n
 $n=1: Cp^{Si} = (Me_3Si)Cp (b)$
 $n=2, Cp^{Si2} = 1,3-(Me_3Si)_2Cp (c)$
 $n=3, Cp^{Si3} = 1,2,4-(Me_3Si)_3Cp (d)$

Als weitere Abkürzungen für Cp^R-Reste werden verwendet:

- Pentamethylcyclopentadienyl-1,2,4-Tri-ⁱPr-cyclopentadienyl- Cp^3 Cp* Cp^4 ^tBu-cyclopentadienyl-Tetra-ⁱPr-cyclopentadienyl-Cp' Cp^{Bz} 1,3-Di-^tBu-cyclopentadienyl-Pentabenzyl-cyclopentadienyl-Cp" 1,2,4-Tri-^tBu-cyclopentadienyl-Cp'''
- Cp^{MeEt} Ethyl-tetramethyl-cyclopentadienyl-

Abkürzungsverzeichnis

Abb.	Abbildung
amu	Atomic Mass Unit
an	Acetonitril als Ligand
AT	Aufnahmetemperatur bei Massenspektrometrie
ber.	berechnet
^t Bu, <i>t</i> -Bu	tertiär-Butylsubstituent
COSY	Correlated Spectroscopy
COT"	η^8 -1,4-Bis(trimethylsilyl)cyclooctatetraen
Cp ^R	zu spezifizierender η ⁵ -Cyclopentadienylligand
DME	1,2-Dimethoxyethylen
E	zu spezifizierendes Element (hier P, As)
EHT	Extended Hückel Theory
EI	Elektronenstoßionisation
exp.	experimentell
gef.	gefunden
GEP	Gerüstelektronenpaar
HP.	Hauptprodukt
^{n}J	Kopplungskonstante über n Bindungen
L	zu spezifizierender Ligand
Μ	zu spezifizierendes Übergangsmetall
Me	Methylsubstituent
Mw.	Mittelwert
NMR	magnetische Kernresonanz
NOE	Kern-Overhauser-Effekt
NP.	Nebenprodukt
Ph	Phenylsubstituent
ⁱ Pr, <i>i</i> -Pr	Isopropylsubstituent
QT	Quellentemperatur, Massenspektrometrie
rel.	relativ
RSA	Röntgenstrukturanalyse
RT	Raumtemperatur
Т	Temperatur
Tab.	Tabelle
THF	Tetrahydrofuran
thf	Tetrahydrofuran als Ligand
Tms	Trimethylsilylsubstituent
tol	Toluol als Komplexligand
VE	Valenzelektronen
vic	vicinal
vs.	versus, gegen
Zentr.	Zentroid eines Cp ^R -Ringes

1 Einleitung

Ein frühes Beispiel übergangsmetallkomplexierter Phosphorkomplexe stellt die abgebildete Serie von Cobaltatetrahedranen **Ia-c**^{[1][2]} dar, die formal den tetraedrischen weißen Phosphor P₄ mit dem Metallcluster $Co_4(CO)_{12}$ verbindet.



Den entscheidenden Durchbruch in der Entwicklung der Chemie^[3a-i] unsubstituierter Pnictogenkomplexe stellt jedoch die Entdeckung von cyclopentadienylhaltigen Metallcarbonylen als Edukte für die Umsetzung mit weißem Phosphor oder grauem Arsen dar. Als wesentlicher "Parameter" solcher Edukte erwies sich das Substitutionsmuster am Cyclopentadienylring. Wichtige Meilensteine dieser stürmischen Entwicklung sind das komplexchemisch stabilisierte Hexaphosphabenzol^[55] **II** und das Pentamethylpentaphosphaferrocen^[4] **III**, deren Synthesen in den Jahren 1985/86 vom Arbeitskreis *O. J. Scherer* veröffentlicht wurde. Diese Moleküle sind inzwischen Bestandteil moderner Lehrbücher der Anorganischen Chemie.



H. Sitzmann, 1985

T. Brück, 1986

Der sp^2 -hybridisierte Phosphor weist faszinierende Ähnlichkeiten mit dem isolobalen {CH}-Fragment auf. Die Chemie der Pnictogenkomplexe demonstriert so die Bedeutung des Isolobalkonzeptes als eine "Brücke zwischen anorganischer und organischer Chemie" (*R. Hoffmann*, Nobelvortrag 1982^[5])

Neben dem ästhetischen Reiz der hochsymmetrischen Moleküle **II** und **III** erwies sich das Pentaphosphaferrocen als wichtiger Ausgangspunkt zur Synthese von mono-^[6,7,79] und heterometallischen^[8,42,64,76,74] Clustern, einem Forschungsgebiet von hoher Eigendynamik, das in diesem Kontext nicht weiter behandelt werden soll.

Während sich kleinere P_n -Bausteine ($n \le 6$) vielfach formal von aromatischen Kohlenwasserstoffverbindungen oder Polyenen ableiten lassen, erweisen sich die größeren P_n -Komplexe als wichtige Bindeglieder zwischen dem riesigen "Pool" der Polyphosphide^[9] und den Strukturen der diskreten Phosphane^[10]. Um den Aufbau der letzten Verbindungsklasse hat sich insbesondere *M. Baudler* verdient gemacht. Die Leitlinien der Phosphantopologie sind als "Baudlersche Regeln" in die Literatur eingegangen. Diese Regeln wurden von *M. Häser* theoretisch untermauert und erweitert^[11].

Es erscheint daher folgerichtig, Zintlionen E_n^{m-} mit Cyclopentadienylhalogeniden zu E_n -Komplexen umzusetzen. So konnten z. B. *D. Fenske* et al. unabhängig von den Synthesestrategien in unserem Arbeitskreis "große" Pnictogenkomplexe wie [{Ni(PBu_3)_2}_4P_{14}] (**IV**) oder den heteroikosaedrischen Cluster [Co₆As₁₂(PEt₂Ph)₆] (ohne Abb.) darstellen^[36].



R. Haushalter et al. hat mit der Synthese von $[As_7Cr(CO)_3][(Rb \cdot crypt)_3]^{[12]}$ eine Serie (Moleküle V, s. Abbildung unten) begonnen, die von verschiedenen Autoren mit den anionischen Komplexen $[E_7M(CO)_3]$ $[(K \cdot crypt)_3]$ (E = P, As, Sb; M = Cr, Mo, W) fortgesetzt wurde^[85,86,87]. Dort sind röntgenographisch E₇-Einheiten belegt, deren Strukturen als Zwischenstadien auf dem Übergang vom nortricyclanartigen E_7^3 -Käfig zum bicyclischen E₇-Norbornadien beschrieben werden können.



M = Cr, Mo, W, E = P, As, Sb; Eichhorn, Rheingold, 1994/6

1.1 P_n-Komplexe mit Metallen der 9. Gruppe

Die Umsetzungen von Octacarbonyldicobalt mit Arsentrichlorid^[13] markieren den Ausgangspunkt der neuen Substanzklasse von substituentenfreien E_n -Komplexen (E = P, As, Sb, Bi). Die Synthese der entsprechenden Phosphorkomplexe folgte. Inzwischen wurden alle Metalle der neunten Gruppe auf ihre Reaktivität gegenüber verschiedenen Pnictogenedukten hin untersucht.

Der häufig zitierte Rhodiumkomplex^[65] **VI** von *A*. *P*. *Ginsberg* et al. aus dem Jahr 1971 darf auch hier nicht unerwähnt bleiben, denn er stellt die einzigartige Koordination eines Übergangsmetallfragmentes an eine intakte P-P-Kante des P₄-Tetraeders dar. Dies sollte einen sehr frühen Schritt auf dem Weg des P₄-Tetraeders zu P_n-Komplexen repräsentieren. Eine alternative Beschreibung des Bindungsmodus in **VI** ist die 3c2e-Bindung.



Als erster P_n -Komplex mit dem Cyclopentadienylliganden am Cobalt ist der Vierkerncluster $[{CpCo}_4P_4]^{[72]}$ (**XIII**) von *L. F. Dahl* (1973) zu erwähnen. Das Produktspektrum bei Umsetzungen von Cobaltcarbonylen $[Cp^RCo(CO)_2]$ mit E₄ konnte im Arbeitskreis von *O. J. Scherer* beträchtlich erweitert werden. Bei geeigneter Wahl des Cp^R -Liganden können zwei- bis vierkernige Verbindungen mit bis zu zwölf Phosphoratomen realisiert werden. ^[23,24,33,34,57,63,80]



M. Swarowsky, B. Höbel, G. Berg, 1985-95

K. Pfeiffer^[14] im Arbeitskreis *Scherer* gelang es mit As₄-Komplexen, mechanistische Zusammenhänge der Reaktion von E₄-Tetraedern zu E₄-Cobaltkomplexen zu erhellen. Die Phosphorkomplexe des Cobalts verhalten sich bei wesentlich höherer Reaktivität entsprechend.





Ein anderen Zugang zum Transformationsverhalten von P₄ in Übergangsmetallkomplexen stellt die Dreikomponentenreaktion^[3f] nach *M. Scheer* dar. Durch "blockierende" Komplexierung der Phosphor-*lone-pairs* konnte z. B. der komplexierte *cyclo*-P₄-Ligand^[44] **XI** (s. Abb. folgende Seite) auch in der 9. Gruppe (Co, Rh) isoliert werden. Unter den schweren Homologen der 9. Gruppe ist der Iridiumkomplex **XII**^[15] erwähnenswert, der zumindest röntgenographisch charakterisiert wurde. Es handelt sich um ein zweifach kantengeöffnetes Cunean. Der erste Komplex dieses Strukturtyps, [{(CpMe)Fe}₄P₈(CO)₆]^[16], konnte 1991 von *L. F. Dahl* und Mitarbeitern hergestellt werden. Der P₈-Käfig stellt quasi einen Ausschnitt aus dem Röhrensystem des monoklinen Hittorfschen Phosphors dar.



1.2 Substituierte Cp-Liganden als Schlüssel zu neuen Produkten

Die vorstehenden Ausführungen verdeutlichen am Beispiel der Metalle aus der neunten Gruppe des Periodensystems, welchen Einfluß die Substitution am Cp-Ring ausüben kann. Der Übergang vom η^5 -Cp-Liganden zum Pentamethylderivat η^5 -Cp* stabilisiert in der Regel die jeweiligen Komplexe elektronisch und sterisch. Häufig beobachtet man, daß polymere Cp-Übergangsmetallkomplexe beim Austausch des Cp-Liganden gegen Cp* monomer und löslich werden^[32a].

Die Einflüsse des Cp^R-Liganden auf das Produktbild bei Umsetzungen mit E₄ sind z. B. auch in der scheinbar einfachen Reihe der alkylierten Cp^R-Komplexe nicht völlig verstanden. Erwähnt seien als "negative" Beispiele, daß mit dem Cp*-Liganden kein Komplex des Typs [{Cp^RCo}₄P₄] (**XIII**) oder mit dem Cp'-Liganden (= *t*-BuCp) kein [{Cp^RCo}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**VIII**) zugänglich ist, obwohl beide Verbindungen mit einer Vielzahl unterschiedlicher, alkylierter Liganden in guten Ausbeuten erhältlich sind.



Ein "positives" Beispiel ist der dreikernige P₁₂-Komplex [{Cp'''Co}₃P₁₂] (**IX**), welcher bisher allein mit dem Cp'''-Liganden (Cp''' = C₅H₂^tBu₃-1,2,4) hergestellt werden konnte. Ein Erklärungsansatz^[24], der die Verzahnung der beiden {Cp'''Co}-Fragmente in Betracht zieht, scheint im Hinblick auf die Existenz von [{Cp'''Co}₄P₁₀] und [{Cp''Co}₄P₁₀] wenig hilfreich. Die Stabilisierung größerer P_n-Gerüste, d. h. $n \ge 8$ ist bis dato eine Domäne der sterisch aufwendig alkylierten {Cp^RCo}-Fragmente.

1.3 Silylierte Cyclopentadiene Cp^{Sin}

Cyclopentadienylsilane $(Tms)_nCp$ mit bis zu vier Tms-Gruppen^[105,106,107] am Cp-Ring sind durch Metallierung und Umsetzung des Anions $(Tms)_{(n-1)}Cp^-$ mit Trimethylchlorsilan leicht zugänglich. Da diese Verbindungen schnellen proto- und silatropen *shifts* unterliegen, treten bei der Synthese keine Probleme mit Isomeren auf. Das vierfachsubstituierte Produkt **XV** läßt sich jedoch nicht mehr zum aromatischen Anion deprotonieren^[107]. Die Röntgenstruktur des dreifach silylierten Lithiumcyclopentadienids **XIV** wurde von *P. Jutzi* bestimmt^[17].



Der monosilylierte Cobaltcarbonylkomplex $[Cp^{Si}Co(CO)_2]$ (**XIV**) wurde 1970 unabhängig von *E. W. Abel*^[39,49] beziehungsweise *M. D. Rausch*^[48] hergestellt. Es wurden umfangreiche Untersuchungen über die Cyclooligomerisation von Alkinen durch Cobaltkomplexe unternommen. Das Schema gibt beispielhaft die Produkte bei der Cyclisierung von Tolan^[48] wieder.



Di- oder trisilylierte Cyclopentadiene fanden erst später Verwendung. *P. Jutzi*^[18] informiert über ihren Einsatz bei Hauptgruppenelementen. Die Artikel von *J. Okuda*^[46] und von *H. Schumann*^[19] geben weiteren Überblick. In die komplexchemische Stabilisierung "nackter" P_n-Liganden haben silylierte Cyclopentadienylderivate nach unserem Kenntnisstand bisher keinen Eingang gefunden.

2 Problemstellung

Aus der bisher beschriebenen Chemie polycyclischer, unsubstituierter Phosphorkomplexe des Cobalts und Rhodiums ergaben sich die folgenden Fragestellungen:

- Welche Faktoren kontrollieren die Bildung der drei- und vierkernigen P_n-Komplexe?
- Kann der Einfluß des Liganden auf die Bildung von P_n-Komplexen näher beschrieben werden?
- Sind bei stöchiometrischem Phosphorunterschuß neue P_n -Komplexe isolierbar?

Damit sollte ein Vergleich zwischen den unterschiedlichen eingesetzten Cp^{R} -Liganden möglich werden. Eine strukturchemische Charakterisierung der P_n -Komplexe war ein vordringliches Ziel.

3 Cp^{3/2} – ein neuer vollalkylierter Ligand

3.1 Synthese neuer Cobaltcarbonylkomplexe mit dem η^5 -Cp^{3/2}-Liganden

3.1.1 Ausgangssituation

Mit der Synthese des 2,3-Diisopropyl-1,4-dimethyl-cyclopenten-5-ons (1) gelangen *H. Sitzmann* und Mitarbeitern ein flexibler Zugang zu vollalkylierten Cyclopentadiensystemen (z. B. 2, 3) auf Basis sehr einfacher Edukte. Gegenstand dieser Arbeit sind metallorganische Komplexe mit dem Triisopropyldimethylderivat 3 als η^5 -Ligand. Das Schema skizziert kurz die Herstellung von 2 bzw. 3.



Schema 1

Im letzten Schritt der Synthese von **3** findet die Alkylierung der 5-Position von **1** mit dem Grignardreagenz *iso*-PrMgCl in guten Ausbeuten statt. Bei der *in situ*-Wasserabspaltung während der wäßrigen Aufarbeitung entstehen jedoch drei Isomere **3a-c**, die sich in ihrer Reaktivität gegenüber Metallierungsreagenzien oder Übergangsmetallkomplexen wesentlich unterscheiden.

Aus diesem Isomerengemisch **3a-c** läßt sich z. B. durch NaNH₂ nur ein Anteil von rd. 50% metallieren. Auch einige Tage Reflux in THF mit Kaliumhydrid verbessern diese Ausbeute nicht. Es wird derzeit vermutet,^[20] daß speziell Isomer **3a** aus sterischen Gründen minder reaktiv ist. Zudem erhält man bei einer direkten Hydrolyse des NaCp^{3/2}-Salzes wieder das Aus-

gangsgemisch **3a-c** zurück. Dies schränkt die Verfügbarkeit von **3** für die Synthese von Cobaltcarbonylen deutlich ein. Diese Isomeren-Problematik ist derzeit ebenso Gegenstand weiterer Untersuchungen im Arbeitskreis von *H. Sitzmann* wie die Optimierung der Synthese von **1**.

In den Skelettformeln (s. Schema 1) werden die Isopropylgruppen des $Cp^{3/2}$ -Liganden koplanar mit dem Ringsystem dargestellt. Dies repräsentiert symbolisch eine unbestimmte Konformation dieser Gruppen. Eine genauere Diskussion findet sich in Kapitel 8.1 auf S. 39.

3.1.2 Synthesen von [Cp^{3/2}Co(CO)₂] (4a)

3.1.2.1 Octacarbonyldicobalt als Edukt

Einen effizienten Zugang zum substituierten Dicarbonylcyclopentadiencobalt $[Cp^{R}Co(CO)_{2}]$ stellt die Methode von *S. A. Frith* und *J. L. Spencer*^[109] dar. Dabei wird das handelsübliche Octacarbonyldicobalt in Anwesenheit von 1,3-Cyclohexadien als Dehydrierungsmittel mit zwei Äquivalenten HCp^R umgesetzt.



Schema 2

Der Vorteil dieses Weges besteht in der praktisch quantitativen Nutzung des Liganden im Gegensatz zu der im folgenden Kapitel beschriebenen Synthesemethode, bei der eine Co(II)-Vorstufe unter Kohlenmonoxid-Einleitung disproportioniert wird.

Das Prinzip wurde bereits erfolgreich auf $HCp^{R} = HC_5Me_4Et^{[21]}$, $HC_5Bz_5^{[22]}$, $HCp^{*[23]}$, $HCp^{*[24]}$, $HC(i-Pr)_3H_2^{[23]}$ und $HC_5(t-Bu)H_4^{[25]}$ übertragen. *G. Berg* konnte nach dem Verfahren zwar auch das tetraisopropylsubstituierte $[Cp^4Co(CO)_2]$ herstellen, doch zeigte sich bei sterisch aufwendig substituierten Cyclopentadienen der gravierende Nachteil, daß die Reaktion aus Schema 2 nicht mehr quantitativ verläuft. Die nötigen Reaktionszeiten werden länger und Zersetzungsreaktionen treten als Konkurrenz auf. Zudem läßt sich überschüssiger Ligand bei der säulenchromatographischen Aufarbeitung von **4** an Aluminiumoxid nicht abtrennen. Eine Destillation des meist öligen Produktes – wie in [21] beschrieben – geht mit einem empfindlichen Ausbeuteverlust einher, da die Cobaltcarbonyle $[Cp^RCo(CO)_2]$ lichtempfindlich und thermisch wenig belastbar sind.

Eine Verunreinigung von 4 mit dem protonierten Liganden HCp^{R} beeinträchtigt jedoch die Umsetzung mit weißem Phosphor nicht, da gerade die hochalkylierten Cyclopentadiene wenig CH-acide sind. Bei Aufarbeitung der Reaktionsansätze mit weißem Phosphor lassen sich Ligand und Eduktreste säulenchromatographisch schließlich leicht abtrennen.

Bei der Reaktion von Triisopropyldimethylcyclopentadien $HCp^{3/2}$ (**3**) mit Octacarbonyldicobalt $[Co_2(CO)_8]$ erhält man nach 25 bis 28 h Reflux in Methylenchlorid und säulenchromatographischer Aufarbeitung ein Produkt, das neben $HCp^{3/2}$ (**3**) zu rd. 57 Molprozent (67% Massenprozent) das erwünschte $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4**a) enthält. Das ¹H-NMR-Spektrum dieses Gemisches läßt keine zuverlässige Aussage zu, ob eines der drei Isomeren **3a-c** bevorzugt mit $[Co_2(CO)_8]$ zu reagieren vermag.

Zur Analyse des Gemisches aus $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) und $HCp^{3/2}$ wurde in Ether mit I₂ oxidiert^{[109],[26]}. Dabei entsteht der in Ether schwerlösliche Cobalt(III)-Komplex $[Cp^{3/2}Co(CO)I_2]$ (**5a**), welcher eine gravimetrische Bestimmung des Cobaltgehaltes im Ausgangsgemisch ermöglicht. Mögliche Reaktionsprodukte des Iods mit dem Cyclopentadien **3** wären dagegen Flüssigkeiten.



Schema 3

Die Reaktion verläuft rasch und quantitativ. Die Iodzugabe wird abgebrochen, sobald die IR-Reaktionskontrolle den Verbrauch von **4a** detektieren läßt. Da sich der Cobalt(III)-Komplex **5a** auch zur indirekten Charakterisierung von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) eignet, werden seine analytischen Eigenschaften in Kapitel 3.1.4 abgehandelt.

3.1.2.2 Synthesen aus NaCp^{3/2} und Co(II)-Halogeniden

Die Herstellung von Cyclopentadienylcobaltcarbonylen nach dem Disproportionierungsverfahren vollzieht sich in zwei Stufen. Die Umsetzung des metallierten Liganden NaCp^{3/2} (**6a**) mit CoX₂ bei tiefer Temperatur in THF ergibt das verbrückte Cyclopentadienylcobalt(II)halogenid **7a**, welches *U. Koelle*^[27] zuerst mit dem Cp*-Liganden am Cobalt hergestellt hat.



Schema 4

Im zweiten Schritt wird dieses **7a** durch Einleitung von Kohlenmonoxid disproportioniert. Je nach Wahl des Halogenids erhält man entweder das zweifach verbrückte Cyclopentadienylcobalt(III)-halogenid **8a** (X = Cl) oder das -carbonyldibromid **9a** (X = Br) sowie den gewünschten Carbonylkomplex **4a** (vgl. Schema auf der folgenden Seite). Jedoch führt dieser Weg über z. T. sehr empfindliche Verbindungen, so daß auch hier kleinere Mengen an protoniertem Ligand eingetragen werden.



Schema 5

Um möglichst wenig Hydrolyseprodukte bei der Synthese des Chlorids 7 zu erhalten, ist zur Herstellung des benötigten wasserfreien Cobalt(II)-chlorids vom Standardverfahren mit Thionylchlorid^[28] abzusehen: Auf diesem Wege dargestelltes CoCl₂ enthält hartnäckig anhaftende Säurespuren, die Teile des Ligandensalzes **6a** hydrolysieren. Eine Trocknung der Hexahydrate CoX₂ · 6 H₂O im Hochvakuum ist daher vorzuziehen. Bei der Wahl von X = Cl oder Br ist zu beachten:

- Für die Verwendung des Chlorids statt des Bromids spricht, daß die Empfindlichkeit der Zweikernkomplexe 7a zu den schwereren Halogenhomologen Brom bzw. Iod deutlich zunimmt. Doch scheint die Reaktion bei hochsubstituierten Cp^R-Liganden komplizierter als von *Koelle* für den Fall des Cp* beschrieben. *R. Krammer* konnte bei der Disproportionierung von [{Cp⁴Co(μ-Cl)}₂] neben dem erwarteten Carbonyl das Salz [{Cp⁴Co}(μ-Cl)₃-{CoCp⁴}]¹₂ [Co₂Cl₆]²⁻ isolieren und röntgenographisch charakterisieren.^[29]
- Die größere Empfindlichkeit des Bromides 7a fällt weniger ins Gewicht, wenn 7a *in situ* weiterverarbeitet wird. Vorteilhaft ist auch, daß das Carbonylbromid 9a als ein geeignetes Edukt für die reduktive Synthese des dimeren Cobaltcarbonyls [{Cp^{3/2}Co(μ-CO)}₂] erscheint^[30]. Damit könnte gerade bei "teuren" Liganden eine bessere Nutzung dieses Ausgangsmaterials erreicht werden.

Fazit: Die Salzmethode ergab bei den orientierenden Versuchen ein reineres Produkt $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) als die Umsetzung des Liganden **3a-c** mit Octacarbonyldicobalt. Der Einsatz des Bromides wird daher bei der Herstellung kleinerer Mengen von reinem **4a** favorisiert. Die effektive Ausbeute bezüglich des eingesetzten Liganden unterschreitet dabei 20% (<50% Ausbeute bei der Metallierung, <50% Ausbeute bei Disproportionierung).

Im Rahmen dieser Arbeit wurde **4a** als Edukt für die Umsetzungen mit weißem Phosphor hauptsächlich aus Octacarbonyldicobalt und **3a-c** synthetisiert, da dieser Weg eine deutlich bessere Ausnutzung des wertvollen Liganden bietet.

3.1.3 Eigenschaften von [Cp^{3/2}Co(CO)₂] (4a)

Der Cobaltcarbonylkomplex $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) ist bei Raumtemperatur ein dunkelrotes Öl. Er ist dünnen Schichten lichtempfindlich.

3.1.3.1 Spektroskopie von [Cp^{3/2}Co(CO)₂] (4a)

Der Halbsandwichkomplex $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) zeigt zwei starke IR-Absorptionen, die sich in den Bereich bereits bekannter Carbonylcyclopentadienylkomplexe des Cobalts einordnen. Die folgende Tabelle ermöglicht den Vergleich.

Das ¹H-NMR-Spektrum von **4a** zeigt die Signale eines $Cp^{3/2}$ -Liganden in spiegelsymmetrischer Umgebung, d. h. man findet ein relatives Integralverhältnis von 1:2:6:6:6:6. Im Einklang mit diesem Befund steht die Anzahl der Resonanzen, die man im ¹³C-NMR-Spektrum von [$Cp^{3/2}Co(CO)_2$] (**4a**) detektiert. Neben dem Signal der Carbonylkohlenstoffatome treten neun weitere für den $Cp^{3/2}$ -Ring auf.

Komplex	\widetilde{v} /cm ⁻¹	Lösungsmittel	Lit.
$[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (4a)	2000 (vs) 1940 (vs)	CH ₂ Cl ₂	-
	2002 (vs) 1940 (vs)	Xylol	
[Cp*Co(CO) ₂]	1999 (vs) 1935 (s)	CH_2Cl_2	109
$[Cp^4Co(CO)_2]$	2003 (vs) 1937 (m)	CH_2Cl_2	24

Tabelle 1. IR-spektroskopische Daten von [Cp^{3/2}Co(CO)₂] (4a).

Tabelle 2. ¹H-/¹³C-NMR-spektroskopische Daten (400/101 MHz) von [Cp^{3/2}Co(CO)₂] (4a).

¹ H-NMR in C_6D_6 , 298 K				¹³ C-NMR in CDCl ₃ , 298 K				
<i>δ</i> ∕ppm	Multi- plizität	rel. Integral	³ J _{HH} /Hz	Zuordnung	∂/ppm	Multi- plizität	¹ J _{CH} /Hz	Zuordnung
2.86	sept	1H	7.27	-CHMe ₂	208.3	S	-	СО
2.57	sept	2H	7.27	-CHMe ₂	109.1	S	-	Ring-C
1.69	S	6H	-	Ring-CH ₃	108.4	S	-	Ring-C
1.20	d	6H	7.27	$-CH(CH_3)_2$	93.8	S	-	Ring-C
1.15	d	6H	7.27	$-CH(CH_3)_2$	31.4	d	132	-CHMe ₂
1.12	d	6H	7.27	$-CH(CH_3)_2$	25.0	d	126	-CHMe ₂
					24.1	q	126	-CH(CH ₃) ₂
					23.1	q	126	$-CH(CH_3)_2$
					14.0	q	124	$-CH(CH_3)_2$
					11.9	q	125	Ring-CH ₃

3.1.4 Eigenschaften des Derivates [Cp^{3/2}Co(CO)I₂] (5a)

Der Cobalt(III)-Komplex **5a** ist ein luftstabiler dunkelvioletter Feststoff. Er ist in Ether oder Methylenchlorid nur mäßig, in Chloroform gut löslich. Die Umkristallisation gelingt durch Überschichtung einer gesättigten Methylenchloridlösung von **5a** mit *n*-Hexan. Beim Versuch einer säulenchromatographischen Aufarbeitung bei Raumtemperatur zersetzt sich **5a** an Aluminiumoxid oder Kieselgel zügig zu einem unlöslichen blauen Rückstand.

3.1.4.1 Spektroskopie von [Cp^{3/2}Co(CO)I₂] (5a)

Tabelle 3 ordnet die Absorptionsfrequenz des Carbonyliodids **5a** neben literaturbekannten Daten ein. Die Werte sind auf Grund der verschiedenartigen Probenzubereitungen nicht direkt vergleichbar.

Komplex	\widetilde{v} /cm ⁻¹	Probenbereitung	Lit.
$[Cp^{3/2}Co(CO)I_2]$ (4a)	2049 (vs)	Ether	-
[CpCo(CO)I ₂]	2045 2068	KBr Nujol	26
[Cp*Co(CO)I ₂]	2053 (vs)	CH_2Cl_2	109

Tabelle 3. IR-spektroskopische Daten von $[Cp^{3/2}Co(CO)I_2]$ (5a) und Vergleichssubstanzen.

In den NMR-Spektren des Halbsandwichkomplexes **5a** beobachtet man die Signale eines Cp^{3/2}-Liganden in spiegelsymmetrischer Umgebung. Das ¹H-NMR-Spektrum zeigt nur eine Art von Methylposition am Fünfring. Die beiden Methylgruppen innerhalb der vicinalen Isopropylreste sind diastereomer und ergeben daher zwei Resonanzen. Die Signale der drei Methinprotonen überlappen sich deutlich.

Tabelle 4. ¹ H-/ ¹³ C-NMR-spektroskopische Daten (CDCl ₃ , 298 K, 400/10	01 MHz) von $[Cp^{3/2}Co(CO)I_2]$ (5a).
---	---

¹ H-NMR					¹³ C-NMF	λ		
δ/ppm	Multi- plizität	rel. Integral	³ J _{HH} /Hz	Zuordnung	δ∕ppm	Multi- plizität	¹ J _{CH} /Hz	Zuordnung
2.96		3H		CIDA	200.4	S	-	СО
2.95	sept	gesamt	esamt ca. 7	-CHIVIe ₂	105.9	S	-	Ring-C
2.56	S	6H	-	Ring-CH ₃	105.5	S	-	Ring-C
1.58	d	6H	6.78	-CH(C H ₃) ₂	94.9	S	-	Ring-C
1.42	d	6H	7.21	-CH(C H ₃) ₂	25.3	d	125	-CHMe ₂
1.29	d	6H	7.21	-CH(C H ₃) ₂	25.0	d	129	-CHMe ₂
					22.9	q	127	-CH(CH ₃) ₂
					21.6	q	125	-CH(CH ₃) ₂
					18.4	q	128	-CH(CH ₃) ₂
					13.6	q	130	Ring-CH ₃

3.1.5 Herstellung von [{Cp^{3/2}Co(µ-CO)}₂] (Co=Co) (10a)

Die Synthese des dimeren Komplexes $[{Cp^{3/2}Co(\mu-CO)}_2]$ (*Co=Co*) (**10a**) gelingt nach dem Verfahren von *Brintzinger*^[31] durch Photolyse des Monomeren **4a** bei Raumtemperatur in einem Quarzglasgefäß. Die Cobaltdoppelbindung in **10a** erwies sich als ein günstiger Ausgangspunkt für die Herstellung des Dreikernkomplexes $[{Cp}^{3/2}Co}_3P_8]$ (**21a**).



Schema 6

Die Ausbeuten bei der Synthese von **10a** sind – bei gegebener Bestrahlungslampe und -apparatur – deutlich von der Eduktkonzentration abhängig. Nur bei sehr geringen Konzentrationen wird das Edukt **4a** völlig umgesetzt. Ansätze von präparativ brauchbarer Größe (ca. 3 mmol $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**)) ergeben eine Ausbeute von 40% d. Th.

3.1.6 Eigenschaften von [{Cp^{3/2}Co(µ-CO)}₂] (Co=Co) (10a)

Die hervorstechende Eigenschaft des Komplexes **10a** ist die intensive, smaragdgrüne Farbe seiner Lösungen, die er mit den anderen Komplexen der allgemeinen Zusammensetzung $[{Cp^{R}Co(\mu-CO)}_{2}]$ (*Co=Co*) gemein hat. Der dunkelgrüne Feststoff **10a** ist in aliphatischen Lösungsmitteln schwach, in aromatischen gut löslich. In kristalliner Form verträgt er kurzzeitigen Luftkontakt. Er ähnelt darin dem Komplex $[{Cp''Co(\mu-CO)}_{2}]$ und hebt sich deutlich vom Cp*-Derivat^[110] ab, das *F. A. Cotton* et al. als sehr luftempfindlich charakterisieren.

Das IR-Spektrum von **10a** zeigt nur ein scharfes und intensives Signal bei 1752 cm⁻¹ (vs, Toluol), was auf eine Koplanarität des {Co(μ -CO)}₂-Fragmentes schließen läßt. Die Bande der symmetrischen Streckschwingung sollte in einem Ramanspektrum zu detektieren sein. Die Wellenzahl der asymmetrischen Schwingung liegt mit 1752 cm⁻¹ am langwelligen Ende des typischen Bereichs für zweifach-verbrückende Carbonylliganden.^[32b] Sie unterscheidet sich damit nur unwesentlich von der Bande des Pentamethylcyclopentadienylderivates [{Cp*Co(μ -CO)}₂], die bei 1756 cm⁻¹ (Toluol^[31]) gefunden wird.

Die ¹³C-/¹H-NMR-spektroskopischen Daten von [{ $Cp^{3/2}Co(\mu-CO)$ }₂] (**10a**) in Tabelle 5 auf der folgenden Seite zeigen zwei symmetrieäquivalente $Cp^{3/2}$ -Liganden an. Im ¹H-NMR-Spektrum findet man wieder eine Überlappung der Methinprotonensignale. Die Resonanzlage des verbrückenden Carbonylkohlenstoffatoms im ¹³C-NMR-Spektrum von **10a** ist gegenüber dem Edukt [$Cp^{3/2}Co(CO)_2$] (**4a**) geringfügig zu höherem Feld verschoben.

¹ H-NMR in C_6D_6 , 298 K					¹³ C-NMR in C ₆ D ₆ , 318 K			
∂/ppm	Multi- plizität	rel. Integral	³ J _{HH} /Hz	Zuordnung	∂/ppm	Multi- plizität	$^{1}J_{\mathrm{CH}}/\mathrm{Hz}$	Zuordnung
2.79	sept	4H	ca. 7	-CH(CH ₃) ₂	194.6	S	-	μ- C O
2.24	S	12H	-	Ring-CH ₃	101.5	S	-	Ring-C
1.79	sept	2H	7.21	-C H (CH ₃) ₂	100.9	S	-	Ring-C
1.11	d	24H	7.21	$-CH(C\mathbf{H}_3)_2$	94.2	S	-	Ring-C
0.67	d	12H	6.78	$-CH(CH_3)_2$	24.1	d	127	-CHMe ₂
					23.9	d	125	-CHMe ₂
					23.0	q	125	ⁱ Pr-CH ₃
					22.3	q	126	ⁱ Pr-CH ₃
					21.8	q	126	ⁱ Pr-CH ₃
					9.4	q	127	Ring-CH ₃

Tabelle 5. ¹H- und ¹³C-NMR-spektroskopische Daten (400/101 MHz) von [{ $Cp^{3/2}Co(\mu-CO)$ }] (10a).

3.2 Umsetzungen von [Cp^{3/2}Co(CO)₂] (4a) mit weißem Phosphor

Die Umsetzungen von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) mit weißem Phosphor gliedern sich in die beiden Kategorien Cothermolysen und Cophotolysen. Über Reaktionen mit alkylierten Carbonylcyclopentadienylkomplexen $[Cp^RCo(CO)_2]$ berichteten – wie einleitend dargelegt – bereits *M. Swarowsky*^[23] (nur Thermolysen) und *G. Berg*.^{[24][33]}

3.2.1 Cophotolyse von [Cp^{3/2}Co(CO)₂] (4a) und weißem Phosphor

Zunächst galt es zu untersuchen, ob sich die recht selektive Synthese des Dreikernkomplexes $[{Cp''Co}_3P_{12}]$ auf Verbindungen mit dem neuen $Cp^{3/2}$ -Liganden würde übertragen lassen. Dies sollte ein neues Licht auf den Befund von *G. Berg* werfen, daß sich dieser Typus "Co₃P₁₂" nur mit dem Tri-*t*-butyl-cycloplentadienylliganden am Cobalt beobachten läßt. Die Photolysen des Halbsandwichkomplexes $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) mit weißem Phosphor ergaben jedoch ein breiteres Produktspektrum.



+ Nebenprodukte: $[{Cp^{3/2}Co}_4P_{10}]$ und $[{Cp^{3/2}Co}_3P_{12}]$

Die Decarbonylierung von **4a** bei einer Photolyse verläuft deutlich langsamer als unter thermolytischen Bedingungen. Die Reaktion läßt sich – mit der hier verwendeten TQ 150-Bestrahlungslampe – am günstigsten bei einer Ansatzgröße von 3 mmol $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) und ca. 8 mmol P₄ in 100 ml Toluol durchführen. Eine Verdünnung verlangsamt die Reaktion weiter und verringert den Umsatz. Bei größerer P₄-Konzentration wird der Lampenkörper dagegen nach kurzer Zeit durch einen rotbraunen Niederschlag belegt, welcher die UV-Strahlung absorbiert und die Reaktion schließlich stoppt. Es handelt sich dabei vermutlich um roten Phosphor.

Der Einsatz einer Bestrahlungsapparatur mit einem Quarzglaskolben brachte keinen Unterschied zur konventionellen Bestrahlung. Die Bildung von [{ $Cp^{3/2}Co$ }₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20a**) und [{ $Cp^{3/2}Co$ }₃P₈] (**21a**) verlangsamt sich eher, da es zu vermehrten Abscheidungen am Lampenkörper kommt.

Das Produktspektrum ist wenig anfällig gegenüber Variationen der Stöchiometrie. Dies dürfte auch an der mäßigen Löslichkeit des weißen Phosphors liegen. Die Verwendung von THF als Lösungsmittel, das eine höhere Stationärkonzentration des P_4 gewährleisten und den Niederschlag an der Lampe in Lösung halten sollte, hatte keinen erkennbaren Einfluß. Auch hier kommt es zu Abscheidungen am Lampenkörper.

Ein orientierender Versuch in der Quarzglasapparatur mit der Eduktstöchiometrie von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$:P₄ = 1:1 ließ neben den bereits genannten Produkten **20a** und **21a** eine kleine Menge einer Verbindung entstehen, die an Hand ihrer ³¹P-NMR-chemischen Verschiebung eindeutig als $[Cp^{3/2}Co(CO)P_4]$ (**24a**) identifiziert werden kann (³¹P-NMR-Daten: *Experimenteller Teil*, S. 96). Die analoge Cp*-Verbindung **24e** ist röntgenstrukturanalytisch charakterisiert.^[34]

Es handelt sich dabei um die phosphorreichste Verbindung mit dem {Cp^{3/2}Co}-Fragment. Dieser scheinbare Widerspruch kann hypothetisch geklärt werden: Die Bestrahlung mit der Quarzlampe läßt eine kleine Konzentration der Verbindung [{Cp^{3/2}Co(μ -CO)}₂] (**10a**) entstehen, die unter photochemischen Bedingungen sofort mit P₄ zu [Cp^{3/2}Co(CO)P₄] (**24a**) reagieren kann.



Schema 8

Die analoge Cp*-Verbindung^[23] **24e** entsteht aus den gleichen Edukten thermisch ab 60 °C innerhalb von 30 Minuten. Es handelt sich bei **24** um eine Vorstufe auf dem Weg zum thermisch und photochemisch sehr robusten Komplex [{Cp^RCo}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20**).

3.2.2 Cothermolyse von [Cp^{3/2}Co(CO)₂] (4a) und weißem Phosphor

Das Produktspektrum einer Cothermolyse der Edukte $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) und P₄ unterscheidet sich nicht wesentlich von der Situation der Photolyse. Nach drei Stunden in siedendem Decalin findet man erwartungsgemäß nur carbonylfreie Verbindungen. Die Ausgangsverbindung $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) ist jedoch thermisch deutlich belastbarer als z. B. $[Cp^*Co(CO)_2]$ (**4e**) (s. a. Diskussion dort, Kap. 7.1).

Tabelle 6 stellt die Ergebnisse im Überblick dar: Keines der Produkte **20a** bis **24a** wird besonders begünstigt. Längere Thermolysen bei 140 °C in Xylol erhöhen die Ausbeuten nicht, allerdings wird [{ $Cp^{3/2}Co$ }₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20a**) wohl langsamer zersetzt als die Dreikernkomplexe [{ $Cp^{3/2}Co$ }₃P₈] (**21a**) bzw. [{ $Cp^{3/2}Co$ }₃P₁₂] (**23a**). Eine bevorzugte Bildung des Vierkernkomplexes [{ $Cp^{3/2}Co$ }₄P₁₀] (**22a**) unter forcierten thermischen Bedingungen ist beim $Cp^{3/2}$ -Liganden wenig signifikant.

Bedingungen	$[\{Cp^{3/2}Co\}_2P_4] \\ (20a)$	$[\{Cp^{3/2}Co\}_{3}P_{8}]$ (21a)	$[\{Cp^{3/2}Co\}_4P_{10}] \\ (22a)$	$[\{Cp^{3/2}Co\}_{3}P_{12}] \\ (23a)$
Xylol, 24 h	15%	4%	5%	4%
Xylol, 48 h	15%	3%	8%	-
Decalin, 3 h	10%	Spuren	3%	3%
Decalin, 6 h	8%	Spuren	7%	-

Die säulenchromatographische Aufarbeitung der Thermolyseansätze gestaltet sich schwierig, da sich die drei- und vierkernigen Komplexe in ihrem Laufverhalten recht ähnlich sind. Die mittlere Fraktion, die [{ $Cp^{3/2}Co$ }_4P_{10}] (**22a**) enthält, überlappt deutlich mit der angrenzenden Fraktion von **21a**. Dadurch werden die erzielbaren Ausbeuten reduziert: Die in Tabelle 6 angegeben Daten basieren im wesentlichen auf den isolierten Mengen.

Es sei darauf hingewiesen, daß die Molmasse des Komplexes [$\{Cp^{3/2}Co\}_4P_{10}$] (**22a**) um rd. 200 g/mol höher liegt als diejenige des Komplexes [$\{Cp^{3/2}Co\}_3P_{12}$] (**23a**). Dennoch wird **23a** bei der chromatographischen Aufarbeitung *nach* **22a** von der Säule entnommen. Das Elutionsverhalten dieser Verbindungen wird offensichtlich stärker durch die Ligandeneigenschaften als durch ihre absolute Masse bestimmt.

3.2.3 Cothermolyse von [{ $Cp^{3/2}Co(\mu-CO)$ }] (10a) und weißem Phosphor

Die bisher geschilderten Umsetzungen ergaben recht unspezifische Produktverteilungen. Es galt daher zu klären, ob die Umsetzung des zweikernigen Carbonyls $[{Cp^{3/2}Co(\mu-CO)}_2]$ (**10a**) mit P₄ die Bildung einzelner Produkte begünstigen würde. Bei der Cothermolyse von **4a** und P₄ wurde das Auftreten von **10a** IR-spektroskopisch nur bei geringeren Phosphorkonzentrationen beobachtet (vgl. Schema 8).



Schema 9

Die thermische Stabilität des dimeren Carbonyls **10a** ist auffällig. Der analoge Cp*-Komplex **10e** reagiert bereits bei 60 °C zügig mit weißem Phosphor. Bei Verbindung **10e** findet man

dagegen noch nach 50 Stunden in siedendem Xylol Reste des Eduktes. Dies steht im Einklang mit der ebenfalls recht geringen Reaktivität des [{Cp'''Co(μ -CO)}₂] (*Co*=*Co*), die *G. Berg*^[77] beschreibt. Offensichtlich manifestiert sich hier der sterische Schutz der Metall-Metall-Bindung durch die aufwendige Substitution an den Cp-Ringen.

Obwohl die Cothermolyse von **10a** gegenüber **4a** keine neuen Produkte entstehen läßt und die Ausbeuten im Hinblick auf die ungünstige Zugänglichkeit des dimeren Carbonyls **10a** als mäßig zu bezeichnen sind, ist diese Umsetzung wertvoll: Sie ist der aktuell beste Zugang zum Dreikernkomplex [{ $Cp^{3/2}Co$ }₃P₈] (**21a**), weil das Problem einer Abtrennung von Verbindung [{ $Cp^{3/2}Co$ }₄P₁₀] (**22a**) nicht auftritt.

Die Cophotolyse von **10a** und weißem Phosphor wurde ebenfalls untersucht. Auch bei Bestrahlung mit einer Quarzkolbenlampe konnte keine nennenswerte Umsetzung der Edukte erreicht werden.

Die weiteren Eigenschaften aller aufgeführten Verbindungen werden gemeinsam mit analogen Komplexen der Liganden Cp* und Mono- bis Tris(trimethylsilyl)Cp diskutiert. Es finden sich im einzelnen:

- $[{Cp^{3/2}Co}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2]$ (**20a**): ab S. 41
- $[{Cp^{3/2}Co}_3P_8]$ (**21a**): ab S. 61
- $[{Cp^{3/2}Co}_4P_{10}]$ (22a): ab S. 66
- $[{Cp^{3/2}Co}_{3}P_{12}]$ (23a) ab S. 79

3.3 Orientierender Versuch

In einem orientierenden Versuch wurde die Verwendung von $Li_3P_7 \cdot 3DME$ als Edukt untersucht. Li_3P_7 erwies sich bereits als geeignet, um die Vierkernkomplexe [{COT"M}_4P_{14}]^{[35]} durch Umsetzung mit den Halbsandwichkomplexen [COT"MCl₂(tol)] (M = Hf, Zr) herzustellen. Dieser Weg, welcher sich an die Synthese von [{Ni(PBu_3)_2}_4P_{14}]^{[36]} nach *D. Fenske* und Mitarbeitern anlehnt, zeigte sich der zuvor ausgearbeiteten Kurzzeitthermolyse^[37] von P₄ und [COT"Hf(η^4 -C₄H₆)] deutlich überlegen.

In der gleichen Publikation *Fenskes* wird über eine Umsetzung von LiCp^{*} und CoCl₂ mit $P_7(SiMe_3)_3$ durch Diffusion der Edukte berichtet, die [{Cp*Co}₃P₆] sowie zahlreiche uncharakterisierte Produkte in niedrigen Ausbeuten ergab.

Uns schien daher die Umsetzung der wesentlich schwerer löslichen Edukte $[Cp^{3/2}Co(CO)I_2]$ (**5a**) (IR-Sonde!) und Li₃P₇· 3 DME aussichtsreich. Diese Verbindungen reagieren bei 0 °C in Hexan innerhalb einer Stunde ab. Nach Abziehen des Lösungsmittels und Extraktion mit C₆D₆ wurden NMR-Reaktionsspektren aufgenommen. Im ³¹P-NMR-Spektrum werden nur geringe Spuren von unbekannten Spinsystemen im Bereich von ca. ±150 ppm detektiert (Abbildung im *Experimentellen Teil*, S. 98). Dagegen weist das ¹H-NMR-Spektrum trotz komplizierter Erscheinung auf definierte Verbindungen hin. Wegen der schlechten Zugänglichkeit des Eduktes Li₃P₇· 3 DME^[38] aus Methyllithium und P₄ wurde aber auf weitere Untersuchungen verzichtet.

4 Cp^{Si} – Ein monosilylierter Ligand

4.1 Eigenschaften und Synthesen der Edukte

Die Synthese von $[Cp^{Si}Co(CO)_2]$ (**4b**) ist schon seit längerem literaturbekannt.^{[39][40][49]} Es handelt sich um die Darstellung in 56% iger Ausbeute aus Octacarbonyldicobalt und HCp^{Si} ohne den Zusatz von 1,3-Cyclohexadien. Bei unseren eigenen Umsetzungen analog der Herstellung von $[Cp^*Co(CO)_2]$ (**4e**)^[109] (mit 1,3-Cyclohexadien) wurde ein Umsatz von 90% erreicht.

$$\frac{1}{2} [Co_2(CO)_8] + HCp^{Si} \qquad \underbrace{CH_2Cl_2, \Delta}_{-H_2, -CO} \qquad \underbrace{Co}_{CO} \qquad \underbrace{Co}_{CO} \qquad \underbrace{Hb, 90\%}_{CO}$$

Schema 10

In der Literatur findet sich z. B. die Cyclooligomerisation von $\text{Tolan}^{[48]}$ unter Einsatz des $[\text{Cp}^{\text{Si}}\text{Co}(\text{CO})_2]$ (**4b**) beschrieben (vgl. *Einleitung*). Trotz dieser Ergebnisse fand **4b** nach unserem Wissen bisher keine Verwendung in der Chemie unsubstituierter P_n-Komplexe.

Die Herstellung eines dimeren Carbonyls [{Cp^{Si}Co(μ -CO)}₂] (*Co*=*Co*) durch Photolyse von **4b** in einer Quarzglasapparatur gelingt nicht. Komplex **4b** hebt sich damit von der Reaktivität der alkylierten Carbonyle [Cp^RCo(CO)₂] ab. Bei einem Versuch konnte lediglich eine geringe Menge eines Produktes erzeugt werden, das IR-Absorptionen im Bereich um 1960 cm⁻¹ und bei 1802 cm⁻¹ aufweist. Eine weitere Decarbonylierung konnte unter den gewählten Bedingungen nicht erreicht werden.



Schema 11

Ein Vergleich mit der Literatur legt die Vermutung nahe, daß es sich hier um ein Cp^{Si} -Analogon der Verbindung [{CpCo(CO)}₂(μ -CO)]^[41] (IR: 1965, 1814 cm⁻¹) handelt, die von *K. P. C. Vollhardt* et al. beschrieben wurde. Das IR-Spektrum der Lösung findet sich im *Experimentellen Teil* in Abbildung 13, S. 101. Von weiteren Versuchen wurde abgesehen.

4.2 Umsetzungen von [Cp^{Si}Co(CO)₂] (4b) mit weißem Phosphor

Das Produktbild der Umsetzungen von **4b** und weißem Phosphor ist sehr abhängig von der Stöchiometrie und den speziellen Reaktionsbedingungen (Thermo- vs. Photolyse).

Als problematisch erwies sich die säulenchromatographische Aufarbeitung der neuen P_n -Komplexe. Das Edukt [Cp^{Si}Co(CO)₂] (**4b**) ist sowohl gegen Kieselgel wie auch gegen ver-

schiedene Sorten Aluminiumoxide stabil. Dennoch hinterlassen alle Fraktionen mit Cp^{Si} haltigen P_n -Komplexen graue Zersetzungsspuren auf dem Säulenmaterial und laufen zusehends schwerer. Auch Aufarbeitungsversuche bei tieferen Temperaturen blieben ohne Erfolg. Der beste Weg ist bisher der Einsatz möglichst kurzer Säulen, schnelle Elution bei Raumtemperatur und das Verwerfen der Mischbereiche.

4.2.1 Cothermolysen von [Cp^{Si}Co(CO)₂] (4b) und weißem Phosphor

Die thermolytischen Umsetzungen von $[Cp^{Si}Co(CO)_2]$ (**4b**) mit weißem Phosphor ergeben je nach Stöchiometrie ein recht einfaches Bild. Man erhält bei Phosphorunterschuß selektiv und in sehr guten Ausbeuten den Vierkernkomplex $[{Cp^{Si}Co}_4P_4]$ (**19b**). Es handelt sich um ein neues Derivat in der Serie von $[{Cp^RCo}_4P_4]$ -Komplexen.

Wesentlich interessanter ist hier jedoch die Erkenntnis, daß man unter keiner der untersuchten Bedingungen thermisch einen Zweikernkomplex "[$\{Cp^{Si}Co\}_2P_4$]" erzeugen kann, wie er bei einer Vielzahl Cp^{R} -Liganden (NB: außer im Falle des $Cp' = C_5H_4$ 'Bu) bereitwillig entsteht.



Schema 12

Ein hoher Phosphorüberschuß, etwa { $Cp^{Si}Co$ }:P = 1:9, favorisiert die Bildung eines P₁₀-Komplexes [{ $Cp^{Si}Co$ }₄P₁₀] (**22b**). Trotzdem werden noch 10% an [{ $Cp^{Si}Co$ }₄P₄] (**19b**) isoliert. Ein deutlicher Unterschied zur Situation z. B. beim Cp"-Liganden: *T. Mohr* resp. *M. Swarowsky* konnten zeigen, daß hier die Stöchiometrie eindeutig über die Bildung von [{ $Cp^{"Co}$ }₄P₄]^[42] einerseits oder [{ $Cp^{"Co}$ }₄P₁₀]^[23] andererseits entscheidet.

Tabelle 7. Ausbeuten der Cothermolysen von [Cp^{Si}Co(CO)₂] (4b) und P₄ in Xylol.

Stöchiometrie Co:P	Dauer/h	$[{Cp^{Si}Co}_4P_4]$ (19b)	$[{Cp^{Si}Co}_4P_{10}]$ (22b)
1: 0.9	24	75% (81% bzgl. P)	-
1:4	2	60%	-
1:9	2	10%	20%

Im ³¹P-NMR-Reaktionsspektrum einer Lösung mit hohem Phosphorüberschuß läßt sich außerdem ein sehr breites Signal bei –460 ppm erkennen.

4.2.2 Cophotolysen von [Cp^{Si}Co(CO)₂] (4b) und weißem Phosphor

Die Photolysen von $[Cp^{Si}Co(CO)_2]$ (**4b**) und weißem Phosphor ergänzen gut das Synthesepotential der Thermolysen. Die "thermodynamische Senke", in welcher das Molekül $[\{Cp^{Si}Co\}_4P_4]$ (**19b**) liegt, wird hier völlig gemieden. Statt dessen wird nun der Komplex $[\{Cp^{Si}Co\}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2]$ (**20b**) gebildet, welcher im thermischen Fall überhaupt nicht detektierbar ist.

Ebenso bildet sich der neue carbonylhaltige Komplex [$\{Cp^{Si}Co\}_{3}P_{4}(CO)$] (**25b**) nur auf photochemischem Wege. Geringere Mengen an P₄ begünstigen seine Entstehung. Insgesamt ist die Reaktion wenig durch die Stöchiometrie der eingesetzten Edukte beeinflußbar. Der schon erwähnte Vierkernkomplex [$\{Cp^{Si}Co\}_{4}P_{10}$] (**22b**) entsteht auch bei diesem Experiment wieder.



Schema 13

Es ist anzumerken, daß der Gesamtumsatz bei allen Photolysen sehr niedrig liegt. Auch sei noch einmal auf die schlechte Toleranz der Cp^{Si}-Komplexe gegenüber der säulenchromatographischen Aufarbeitung hingewiesen. Die Ausbeuten wären durch geeignetere Aufarbeitungen deutlich zu steigern. Dies stört besonders bei den Photolyseexperimenten, die wegen apparativer Vorgaben (Lampe) auf kleinere Ansätze beschränkt bleiben.

Tabelle 8. Ausbeuten bei den Cophotolysen (THF, RT, Pyrex-Glas) von [Cp^{Si}Co(CO)₂] (4b) und P₄.

Stöchiometrie Co:P	$[\{Cp^{Si}Co\}_{3}P_{4}(CO)] (25b)$	$[\{Cp^{Si}Co\}_2P_4] \\ (20b)$	$[\{Cp^{Si}Co\}_4P_{10}] (22b)$
1:10	10%	5%	5%
1:4	12%	2%	5%

4.3 Eigenschaften des Vierkernclusters [{Cp^{Si}Co}₄P₄] (19b)

Weil der Cluster [{ $Cp^{Si}Co$ }₄P₄] (**19b**) nur mit dem Trimethylsilyl-Cp-Liganden und nicht mit Cp^{Si2} oder Cp^{Si3} entsteht, soll er im Kontext dieses Kapitels isoliert diskutiert werden. Es handelt sich bei **19b** um einen dunkelolivgrünen Feststoff, der stets feinkristallin anfällt. Auch Verbindung [{ $Cp^{Si}Co$ }₄P₄] (**19b**) hinterläßt bei der Aufarbeitung graue Spuren auf dem Säulenmaterial. Wegen der hohen erzielbaren Ausbeuten stellt dies aber kein Problem dar. Der Komplex löst sich in Aliphaten mäßig gut, in aromatischen oder halogenierten Lösungsmitteln gut bis sehr gut.

Trotz dieser hohen Kristallisationsneigung ist es sehr schwierig, Einkristalle von **19b** für eine Röntgenstrukturanalyse zu erhalten. Unter dem Mikroskop weisen fast alle Kristalle einspringende Winkel oder ähnliche Merkmale auf, die eine Verzwilligung vermuten lassen. Als kurioses Einzelstück wuchs aus einer Methylenchloridlösung ein Kristall mit Kantenlängen von 7 x 5 x 4 mm, der in der Mitte eine Versetzung seines Baus von rd. 15 Grad besitzt.

4.3.1 Struktur von [{Cp^{Si}Co}₄P₄] (**19b**)

Ein mäßig geeignet scheinender Kristall von $[{Cp^{Si}Co}_4P_4]$ (19b) erwies sich im Lauf der röntgenographischen Untersuchung als Trilling. Die Schweratome lassen sich lokalisieren, allerdings kann die Struktur vorläufig nicht verfeinert werden. Es wird daher auf die Angaben von konkreten Werten für Abstände und Winkel verzichtet.

Das Schweratomgerüst von $[{Cp^{Si}Co}_4P_4]$ (19b) ist zwischen den Kategorien "Dreiecksdodekaeder" bzw. "quadratisches Antiprisma" zu beschreiben.



Abbildung 1. Vorläufiges Ergebnis der Röntgenstrukturanalyse von [{Cp^{Si}Co}₄P₄] (19b).
4.3.2 Spektroskopische Eigenschaften von [{Cp^{Si}Co}₄P₄] (**19b**)

Der symmetrische Bau von Cluster **19b** findet auch in der Einfachheit seiner NMR-spektroskopischen Daten eine Entsprechung. Tabelle 9 gibt sie im Überblick wieder. Die verbreiterten ¹H-NMR-Signale der Ringprotonen lassen bei Raumtemperatur keine Bestimmung der Kopplungskonstanten zu.

Tabelle 9. ¹ I	H- und 31	P-NMR-spektro	skopische Date	en (C_6D_6	, 298 K,	400/162	MHz) von	[{Cp ^{Si} Co	${}_{4}P_{4}]$ (19b).
---------------------------	----------------	---------------	----------------	---------------	----------	---------	----------	-----------------------	--------------------------------

¹ H-NMR			³¹ P-NMR
δ /ppm	Multiplizität	rel. Integral	δ /ppm (Multiplizität)
0.29	S	36H	497.9 (s)
5.35	m, br	8H	
5.01	m, br	8H	

5 Cp^{Si2} – Parallelen zu Cp"

5.1 Ausgangslage

Die Chemie der Cobaltkomplexe mit einem η^5 -1,3-Bis(trimethylsilyl)Cp-Liganden zeigt eine Reihe von Parallelen zu den wohluntersuchten Cobaltverbindungen mit dem 1,3-Di-*t*-butyl-Cp-Liganden. Der elektronische Effekt der Ligandensubstitution scheint gegenüber sterischen Ligandeneigenschaften untergeordnet.

In der Reihe der mono- bis trisilylierten Cp-Verbindungen ist die Stabilität der 1,3-Bis(trimethylsilyl)Cp-Komplexe auffällig. Schon das Edukt $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (**4c**) ist signifikant robuster gegen kurzen Luftkontakt als die mono- oder trisilylierten Vertreter dieser Verbindungsklasse. Das gilt auch für P_n-Komplexe mit diesem Liganden. Zudem stellt der Cp^{Si2}-Ligand bei der Aufarbeitung einen guten Kompromiß zwischen den Kriterien "Anfälligkeit gegenüber dem Säulenmaterial" und "erzielbare Trennwirkung" dar.

Seine Verbindungen besitzen nach den bisherigen Erfahrungen sehr gute Kristallisationseigenschaften. Auf die unproblematische und effektive Synthese des Liganden wurde bereits in der *Einleitung* hingewiesen. Diese Merkmale lassen seine Verwendung bei weiteren Übergangsmetallen reizvoll erscheinen.

5.2 Synthese von [Cp^{Si2}Co(CO)₂] (4c)

Die Synthese von $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (**4c**) verläuft analog zur Herstellung von $[Cp''Co(CO)_2]$. Obgleich der Ligand HCp^{Si2} in Lösung hauptsächlich als 1,1-Bis(trimethylsilyl)Cp vorliegt,^[106] reagiert aus dem Gleichgewicht^[105] des 1,3-silatropen *shifts* die 1,3-Form genauso wie das 1,3-Di-*t*-butyl-Cp. Man beobachtet bei der Reaktion keine Abspaltung einer Silylgruppe. Auch ein denkbares 1,2-Bis(trimethylsilyl)-Produkt wird nicht gefunden.



Schema 14

In der Literatur ist der Halbsandwichkomplex **4c** entgegen einem Zitat von *H. Bönnemann*^[112] bisher nicht bekannt geworden. Eine interessante Mitteilung findet sich jedoch über einen anderen Cp^{Si2}Co(I)-Komplex. *F. Scott* berichtet in einer Kurzmitteilung^[43] über eine Silylierung mit dem Basensystem Kalium-*tert*-butanolat/Butyllithium und TmsCl direkt in der Ligandensphäre von 2-Methyl-butadien-cyclopentadienylcobalt(I). Es entsteht ein Gemisch von 1,2- und 1,3-bis(trimethylsilyl)substituierten Cobalt(I)-komplexen.

Verbindung **4c** ist bei Raumtemperatur ein dunkelrotes Öl. In einem orientierenden Versuch wurde die Möglichkeit^[25] einer thermischen Synthese von $[{Cp^{Si2}Co(\mu-CO)}_2]$ (*Co=Co*) untersucht. In siedendem Toluol findet ein nur geringer Umsatz statt. Erst nach 20 Stunden Rückfluß in Xylol haben sich ca. 50% von **4c** umgesetzt. Eine neu entstandene Bande bei 1785 cm⁻¹ wird dem Komplex $[{Cp^{Si2}Co(\mu-CO)}_2]$ (*Co=Co*) zugeordnet. Die Isolation auf dem Weg der säulenchromatographischen Aufarbeitung ist möglich. Da das Produkt bisher nicht vollständig charakterisiert wurde, werden hier keine Daten aufgeführt.

Abschließend sind noch die IR- und NMR-spektroskopischen Daten des monomeren Carbonyls $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (4c) in einer Tabelle zusammengefaßt.

Tabelle 10. IR-	, ¹ H- und	¹³ C-NMR-spektroskopise	che Daten (298 K	, 400/101 M	IHz) von [Cp ^{Siz}	$^{2}Co(CO)_{2}$] (4c).
-----------------	-----------------------	------------------------------------	------------------	-------------	-----------------------------	-----------------------------------

IR-Banden (CH ₂ Cl ₂ , $\tilde{\nu}$ /cm ⁻¹): 2018 (vs), 1954 (vs)							
¹ H-NMR in C ₆ D ₆			¹³ C-NMI	R in CDC	l ₃		
∂/ppm	Multiplizität	rel. Integral	Zuordnung	∂/ppm	Multi- plizität	$^{1}J_{\mathrm{CH}}/\mathrm{Hz}$	Zuordnung
4.78	s, br	2H	Ring-CH	204.9	S	-	СО
4.77	s, br	1H	Ring-CH	97.7	S	-	Ring-C
1.20	S	18H	$-Si(CH_3)_3$	93.0	d	173	Ring-CH
				92.1	d	180	Ring-CH
				-0.1	q	119	-Si(CH ₃) ₃

5.3 Umsetzungen von [Cp^{Si2}Co(CO)₂] (4c) mit weißem Phosphor

Die thermischen Reaktionen von $[Cp"Co(CO)_2]$ wurden von *M. Swarowsky* eingehend untersucht.^[23] Im Falle des Cp"-Liganden gelang es jedoch nicht, geeignete Kristalle für Röntgenstrukturanalysen zu züchten. Einige photochemische Umsetzungen von $[Cp"Co(CO)_2]$ und P₄ wurden später von *M. Scheer* et al. publiziert.^{[44][45]}

5.3.1 Cothermolysen mit [Cp^{Si2}Co(CO)₂] (4c) und weißem Phosphor

Die Thermolysechemie von $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (**4c**) und weißem Phosphor wird dominierend von der Verbindung $[\{Cp^{Si2}Co\}_4P_{10}]$ (**22c**) geprägt. Diesem Vierkernkomplex kommt als "Stabilomer" in der P_n-Chemie des Cobalts und des Rhodiums eine entscheidende Bedeutung zu.

Unabhängig von der Stöchiometrie bilden sich thermisch ausschließlich die beiden Komplexe [$\{Cp^{Si2}Co\}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2$] (**20c**) und [$\{Cp^{Si2}Co\}_4P_{10}$] (**22c**). Durch Erhöhung der Reaktionstemperatur oder Verlängerung der Thermolysedauer läßt sich dabei **22c** selektiv herstellen. Seine Ausbeute kann so weit gesteigert werden, daß das Cobaltedukt **4c** quasi quantitativ genutzt wird. Komplex **20c** kann unter forcierter thermischer Belastung in **22c** umgewandelt werden. Diese Reaktion verläuft auch ohne den Zusatz von weißem Phosphor (orientierender Versuch, ³¹P-NMR-Kontrolle).

Bedingungen	$[{Cp^{Si2}Co}_2P_4]$ (20c)	$[{Cp^{Si2}Co}_4P_{10}]$ (22c)
Toluol, 80 h	20%	40%
Xylol, 6 h	21%	20%
Xylol, 72 h	-	87% (Optimum)
Decalin, 18h	Spuren	76%

Tabelle 11. Ausbeuten der Cothermolysen von $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (4c) und P₄. Stöchiometrie Co:P \approx 1:9.

Das Bild gleicht – bei besseren Ausbeuten – der Situation beim Cp"-Liganden. Hinweise auf die Existenz eines " $[Cp^{Si2}Co_3P_{12}]$ " wurden nicht gefunden. In orientierenden Versuchen (NMR-Reaktionskontrolle) wurde ausgeschlossen, daß ein Phosphorunterschuß ggü. dem $\{Cp^{Si2}Co\}$ -Fragment oder eine kürzere Thermolysedauer (Toluol, 110 °C) ein anderes Produktbild ergeben.

Die beiden Verbindungen [$\{Cp^{Si2}Co\}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2$] (**20c**) und [$\{Cp^{Si2}Co\}_4P_{10}$] (**22c**) konnten röntgenographisch untersucht werden. Die Diskussion ihrer Strukturen findet sich auf S. 41 bzw. auf S. 50.

5.3.2 Cophotolysen von $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (4c) und weißem Phosphor

Auch photolytische Umsetzungen von $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (**4c**) mit weißem Phosphor werden von den beiden Komplexen **4c** und **22c** dominiert. Sie sind ab 10fachem P-Atomüberschuß einziges Produkt. Eine Folgereaktion von $[\{Cp^{Si2}Co\}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2]$ (**20c**) zum Vierkernkomplex $[\{Cp^{Si2}Co\}_4P_{10}]$ (**22c**) wie im thermischen Fall ist nicht zu beobachten. Beide Moleküle sind im Rahmen unserer Beobachtungen inert gegen photolytische Zersetzung.

Stöchiometrie Co:P	$[\{Cp^{Si2}Co\}_{3}P_{4}(CO)] (25c)$	$[\{Cp^{Si2}Co\}_2P_4] \\ (20c)$,,[{Cp ^{Si2} Co} ₃ P ₈]" (21c)	$[\{Cp^{Si2}Co\}_4P_{10}] \\ (22c)$
1:10	-	15%	-	15%
1:6	Spuren	15%	Spuren	14%
1:1.2	30%	10%	-	Spuren

Tabelle 12. Ausbeuten bei der Cophotolyse (THF, RT, Pyrex-Glas) von [Cp^{Si2}Co(CO)₂] (4c) und P₄.

Unterhalb einer Stöchiometrie von { $Cp^{Si2}Co$ }:P = 1:6 bilden sich Spuren eines Komplexes, der die Zusammensetzung "[{ $Cp^{Si2}Co$ }₃P₈]" besitzen sollte (³¹P-NMR-chemische Verschiebungen). Seine Isolierung steht derzeit noch aus. Reduziert man den Phosphoranteil weiter bis hinauf zu { $Cp^{Si2}Co$ }:P = 1:1.2, so entsteht auf Kosten dieses "[{ $Cp^{Si2}Co$ }₃P₈]" eine andere neue Verbindung, welche als [{ $Cp^{Si2}Co$ }₃P₄(CO)] (**25c**) identifiziert werden konnte. Ein Vergleich seiner ³¹P-NMR- und IR-spektroskopischen Daten mit dem literaturbekannten Komplex [{Cp''Co}₃P₄(CO)] bringt einige Abweichungen von letzterem zu Tage, die in Kap. 8.3 ab S. 50 behandelt werden.

5.3.3 Orientierender Versuch

Der Vierkernkomplex **22c** ist im Rahmen der oben geschilderten Synthese nun im Grammaßstab synthetisierbar. Folgeumsetzungen mit **22c** als Edukt wären daher interessant. Weil der Komplex jedoch weder unter photochemischen noch unter forcierten thermischen Bedingungen weiter mit P₄ reagiert, wurde eine Oxidation von **22c** mit *cyclo*-S₈ untersucht. **22c** zersetzt sich bei Raumtemperatur in Toluol mit Schwefel innerhalb einer Woche weitgehend. Im ³¹P-NMR-Reaktionsspektrum ist kein definiertes Produkt erkennbar. Eine Vielzahl schwacher Resonanzen im Bereich um ±150 ppm deutet auf seine Fragmentierung hin.

Neue Perspektiven könnten sich dagegen aus der Umsetzung mit heterometallischen Reagenzien ergeben. So wird z. B. eine Ummetallierung mit Cyclopentadienylmetallhalogeniden vorgeschlagen. Auch die Umsetzung mit $[Mo(CO)_3(an)_3]$ (an = Acetonitril) könnte eine Fragmentierung und einen Clusterneuaufbau einleiten.

6 Cp^{Si3} – Eine Alternative zu Cp'''?

6.1 Ausgangslage

Die Zahl literaturbekannter Übergangsmetallkomplexe^[46] mit einem Tris(trimethylsilyl)Cp-Liganden ist mit derjenigen mit Cp^{'''}-Liganden vergleichbar. Dies dürfte nicht zuletzt auf die einfache Synthese des dreifach silylierten Cyclopentadiens nach *P. Jutzi*^[107] zurückzuführen sein. Dennoch wurde bisher kein Cp^{Si3}-Cobaltcarbonyl bekannt. Das Hexakis(trimethylsilyl)cobaltocenium [Cp₂^{Si3}Co]⁺[PF₆]⁻ und seine postulierte Vorstufe [{Cp^{Si3}Co(μ -Cl)}₂] beschreibt *J. Okuda*.^[47]

Die Motivation, das {Cp^{Si3}Co}-Fragment in der Chemie "nackter" P_n-Liganden einzuführen, entstand vor allem aus der Überlegung, daß seine sterischen Eigenschaften denen des Cp^{III-} Systems nahe kommen sollten. Dies sollte neuen Aufschluß darüber geben, welche Faktoren die mögliche Bildung der Dreikernkomplexe [{Cp^RCo}₃P₁₂] (**23**) kontrollieren. Der Cp^{Si3}-Ligand wäre dann eine interessante Alternative zu den schlecht kristallisierenden Cp^{III}Co-Verbindungen mit P₈-/P₁₀- oder P₁₂-Liganden.

Als problematisch erwies sich die säulenchromatographische Auftrennung der Reaktionsprodukte: Die dreifache Silylsubstitution verringert die Wechselwirkung mit der stationären Phase der Säule deutlich. Der Phosphor-Massenanteil wird in den einzelnen Komplexen gegenüber der recht großen Masse des {Cp^{Si3}Co}-Fragmentes klein. Zudem hat die Anzahl der Cp^{Si3}-koordinierten Metalle den entscheidenden Einfluß auf die Mobilisation des jeweiligen Komplexes. Die größeren P_n-Komplexe mit Cp^{Si3}-Liganden besitzen daher fast gleiche Laufeigenschaften.

6.2 Synthese von [Cp^{Si3}Co(CO)₂] (4d)

Die Erfahrungen aus der Herstellung von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) lassen sich gut auf den Cp^{Si3} -Fall übertragen. Zunächst wurde der Weg der direkten Synthese von **4d** aus Octacarbonyldicobalt und dem Liganden HCp^{Si3} eingeschlagen. Dies stellt für Cp^{'''} das effektivste Verfahren dar. Im Falle des Cp^{Si3}-Liganden entsteht dabei – ähnlich der Situation bei Cp^{3/2} – ein Gemisch aus dem gewünschten Carbonyl $[Cp^{Si3}Co(CO)_2]$ (**4d**) und unverbrauchtem Liganden. Eine Optimierung scheint durch Erhöhung der Reaktionstemperatur^[48] möglich, wurde bis dato jedoch nicht unternommen.



Schema 15

Einschränkend ist dazu auch festzustellen, daß man ¹H-NMR-spektroskopisch geringe Mengen von $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (**4c**) detektiert, was auf eine Silylgruppenabspaltung hindeutet, die bei höherer Temperatur u. U. begünstigt würde. Eine Spaltung der TmsCp-Bindung ist in der Literatur z. B. für die Reaktion von TmsCp mit $[Mn_2(CO)_{10}]^{[49]}$ beschrieben. In der gleichen Mitteilung berichten *E. W. Abel* et al. auch über die Umsetzung von Me₃MCp (M = Si, Sn) mit Octacarbonyldicobalt. Während das Silanderivat zu $[{Cp}^{Si}Co(CO)_2]$ reagiert, erhält man im Falle des Stannans in guten Ausbeuten $[CpCo(CO)_2]$ und Me₃SnCo(CO)₄. Die Ergebnisse der Cothermolyse von HCp^{Si3} und $[Co_2(CO)_8]$ deuten darauf hin, daß die Aktivierungsenergie für eine Silylabstraktion durch die Mehrfachsubstitution erniedrigt wird.

Weil NaCp^{Si3} (**6d**) im Gegensatz zum NaCp^{3/2} (**6a**) gut verfügbar ist, wird in diesem Fall die Darstellung von $[Cp^{Si3}Co(CO)_2]$ (**4d**) mittels Disproportionierung von $[\{Cp^{Si3}Co(\mu-Br)\}_2]$ favorisiert.

6.2.1 Eigenschaften von [Cp^{Si3}Co(CO)₂] (4d)

Der Carbonylkomplex **4d** liegt bei Raumtemperatur in Form dunkelroter, verfilzter Nadeln vor, die nach kurzer Zeit auch unter Inertgas klebrig werden. Er ist mäßig lichtempfindlich und scheint luftempfindlicher als das verwandte Bis(trimethylsilyl)-Derivat **4c**. Die IR-spektroskopischen Daten der gesamten Reihe von silylierten Cobaltcarbonylkomplexen **4b-d** kann man in Tabelle 13 miteinander vergleichen.

Komplex	\widetilde{v} /cm ⁻¹	Lösungsmittel	Lit.
$[Cp^{Si}Co(CO)_2] (\mathbf{4b})$	2020 (vs) 1956 (vs)	CH_2Cl_2	-
	2025 1966	c-Hexan	39
	2030 1954	THF	40
$[Cp^{Si2}Co(CO)_2] (4c)$	2018 (vs) 1954 (vs)	CH_2Cl_2	-
[Cp ^{Si3} Co(CO) ₂] (4d)	2016 (vs) 1954 (vs)	CH_2Cl_2	-

 $\label{eq:constraint} \textbf{Tabelle 13.} \ IR-spektroskopische Daten \ von \ [Cp^{R}Co(CO)_2] \ \textbf{(4b-d)}.$

Die ¹H- bzw. ¹³C-NMR-spektroskopischen Daten von **4d** werden in der nächsten Tabelle aufgeführt. Das Integrationsverhältnis der ¹H-NMR-Signale von 2:18:9 zeigt einen Cp^{Si3}-Liganden in spiegelsymmetrischer Umgebung an.

Das Produkt aus der Synthese von **4d** nach der Octacarbonyldicobalt-Methode (s. S. 10) ist kein Feststoff, sondern ein dunkelrotes Öl. Es enthält nicht umgesetzten Ligand HCp^{Si3}. Der Gehalt an $[Cp^{Si3}Co(CO)_2]$ (**4d**) in diesem Gemisch läßt sich durch Oxidation mit Iod gravimetrisch bestimmen. Die analytischen Daten des so erhaltenen Co(III)-Komplexes $[Cp^{Si3}Co(CO)I_2]$ (**5d**) finden sich im *Experimentellen Teil* (S. 103). Ebenso wie bei **5a** handelt es sich um einen violetten, völlig luftstabilen Feststoff, der sich erst in halogenierten Solvenzien gut löst. In seinem IR-Spektrum beobachtet man eine scharfe Bande bei 2060 cm⁻¹ (vs).

¹ H-NMR				¹³ C-NMF	λ		
δ /ppm	Multiplizität	rel. Integral	Zuordnung	∂/ppm	Multi- plizität	¹ J _{CH} /Hz	Zuordnung
4.97	S	2Н	Ring-CH	201.0	S	-	СО
0.29	S	18H	-Si(CH ₃) ₃	102.1	S	-	Ring-C
0.17	S	9H	$-Si(CH_3)_3$	99.0	S	-	Ring-C
				98.6	d	171	Ring-CH
				1.3	q	120	-Si(CH ₃) ₃
				0.6	q	119	-Si(CH ₃) ₃

Tabelle 14. ¹H-/¹³C-NMR-spektroskopische Daten (C₆D₆, 298 K, 400/101 MHz) von [Cp^{Si3}Co(CO)₂] (4d).

6.3 Cothermolysen von [Cp^{Si3}Co(CO)₂] (4d) und weißem Phosphor

Die Umsetzungen von $[Cp^{Si3}Co(CO)_2]$ (4d) mit weißem Phosphor zeigen eine hohe Ähnlichkeit mit der entsprechenden Chemie des $Cp^{3/2}$ -Analogons von 4d. Man erhält ein schwer trennbares Gemisch aus den zwei- bis vierkernigen P₄-, P₈-, P₁₀- und P₁₂-Komplexen. Die Bildung von $[{Cp^{Si3}Co}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2]$ (20d) und $[{Cp^{Si3}Co}_4P_{10}]$ (22d) wird hierbei bevorzugt. Der Zweikernkomplex 20d ist röntgenographisch untersucht worden. Die Komplexe $[{Cp^{Si3}Co}_3P_8]$ (21d) und $[{Cp^{Si3}Co}_3P_{12}]$ (23d) wurden wegen der schwierigen Abtrennbarkeit von $[{Cp^{Si3}Co}_4P_{10}]$ (22d) bisher nicht rein isoliert.



Schema 16

Die Erhöhung der Reaktionstemperatur bis zum Siedepunkt des Decalins vereinfacht das Produktbild zu Gunsten der bisherigen Hauptprodukte **20d** und **22d**. Eine Selektivität bzgl. **22d** – wie Fall des Cp^{Si2}-Komplexes [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (**22c**) – wird nicht erreicht.

Thermolysen mit einem stöchiometrischen Phosphorunterschuß, etwa Co:P = 1:0.7, geben grundsätzlich kein anderes Bild ab: Der Umsatz an **4d** verringert sich und man kann noch nach 24 Stunden Refluxdauer in Xylol Eduktreste finden. IR-spektroskopisch deutet sich bei 1784 cm⁻¹ die Entstehung eines dimeren Cobaltcarbonyls [{Cp^{Si3}Co(μ -CO)}₂] an. Als einziges Produkt ist im ³¹P-NMR-Reaktionsspektrum [{Cp^{Si3}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20d**) zu erkennen. Es gibt unter diesen Bedingungen keine Hinweise auf ein "[{Cp^{Si3}Co}₄P₄]".

6.4 Cophotolysen von [Cp^{Si3}Co(CO)₂] (4d) und weißem Phosphor

Photolyseexperimente erbringen keinen Vorteil gegenüber den thermischen Umsetzungen. Man beobachtet auch hier die Bildung aller obengenannten Komplexe **20d** bis **23d**. Der Dreikernkomplex [{ $Cp^{Si3}Co$ }₃P₈] (**21d**) ist nur in Spuren angedeutet. Weil der Gesamtumsatz des Edukts **4d** schlechter ist als in der thermischen Variante und die Ansatzgröße beschränkt bleibt, wurde auf weitere Untersuchungen verzichtet.

Die Untersuchung der Lösungen durch Aufnahme von NMR-Reaktionsspektren brachte kaum Aufschluß, weil die ¹H-NMR-Resonanzen sich zu stark überlappen und die ³¹P-NMR-Spektren erst nach sehr langen Akkumulationszeiten die schwächeren Signale erkennen lassen soweit es sich nicht um Singuletts handelt. Auch bei diesem Ligandensystem ist der selektive photochemische Aufbau des P₁₂-Komplexes, wie man ihn bisher nur im Falle des [{Cp'''Co}₃P₁₂] kennt, nicht zu erreichen.

Photochemische Reaktionen von $[Cp^{Si3}Co(CO)_2]$ (4d) mit einem stöchiometrischen Unterschuß an P₄ sind bisher nicht untersucht worden.

6.5 Orientierender Versuch

Wie gezeigt, war eine direkte Übertragung der Synthese von $[{Cp''Co}_3P_{12}]$ auf den neuen Liganden Cp^{Si3} nicht möglich. Da diese Cp^{Si3} -Photolysen den Beginn der Arbeiten mit silylierten Cp-Liganden markierten, war zunächst nicht klar, ob sich diese Differenzen auf sterische oder elektronische Ursachen zurückführen lassen würden.

Daher wurde $HCp^{Bu2/Si} = Di-t$ -butyl-cyclopentadienyltrimethylsilan^[104] hergestellt und mit $[Co_2(CO)_8]$ zum Edukt $[Cp^{2/1}Co(CO)_2]$ (**4f**) umgesetzt. Dieser $Cp^{Bu2/Si}$ -Ligand sollte die kleinste mögliche Veränderung gegenüber $Cp^{"}$ bei vergleichbaren sterischen Eigenschaften darstellen. Cobaltverbindungen mit dem $Cp^{Bu2/Si}$ -Liganden sind bisher nicht bekannt. *J. Okuda* beschreibt jedoch das Cobaltoceniumsalz $[Cp_2^{Bu/Si2}Co][BF_4]^{[50]}$ $(Cp^{Bu/Si2} = t$ -Butyl-bis(trimethylsilyl)cyclopentadien.

Obwohl das ¹H-NMR-Spektrum von **4f** auf das 1-Trimethylsilyl-2,4-di-*t*-butyl-Produkt hindeutete, gab es schon bei dem Komplex "[$\{Cp^{Bu2/Si}Co\}_2P_4$]" Probleme mit verschiedenen Isomeren (drei verschiedene Singuletts im ³¹P-NMR-Spektrum). Da das Produktspektrum der Thermolyse dem von Cp^{Si3} weitgehend entsprach, wurde die Idee des sukzessiven Austauschs von *tert*-Butylgruppen gegen Trimethylsilylgruppen nicht mehr weiter verfolgt.

7 $Cp^* - P_n$ -Chemie in "zweiter Instanz"

Die Reaktivität der beiden Carbonyle $[Cp*Co(CO)_2]$ (**4e**) und $[\{Cp*Co(\mu-CO)\}_2]$ (**10e**) gegenüber weißem Phosphor war bereits Gegenstand verschiedener Untersuchungen. Hierbei sind vor allen die Arbeiten von *M. Swarowsky*^{[23],[34]} aus dem Arbeitskreis von *O. J. Scherer* und die von *L. F. Dahl* und Mitarbeitern zu nennen.

Nach den Versuchen, welche in der vorliegenden Arbeit beschrieben werden, stellte sich uns die Frage, warum gerade bei Cp*-Edukten kaum größere P_n-Komplexe (n > 4) gebildet werden sollten. Bei dem sehr ähnlichen Ethyltetramethyl-Cp-Liganden wurde der Komplex [{Cp^{MeEt}Co}₄P₁₀]^[23] zweifelsfrei isoliert. Jedoch zeigt sein ¹H-NMR-Spektrum drei verschiedene Ligandenpositionen an. Eine analoge Cp*-P₁₀-Verbindung entsteht allenfalls^[23] in Spuren. Zudem fanden wir bei *I. Bach*^[51] Hinweise auf ein Molekül, dessen Zusammensetzung seinerzeit als "[{Cp*Co}₃P₁₁]" postuliert wurde.

7.1 Cothermolysen von [Cp*Co(CO)₂] (4e) und weißem Phosphor

Die Experimente beschränken sich hier gezielt auf Bedingungen, die von *M. Swarowsky* in ihrer Dissertationsarbeit nicht untersucht wurden. Die praktisch selektive Herstellung von $[{Cp*Co}_2P_4]$ durch Umsetzung von $[Cp*Co(CO)_2]$ (**4e**) mit einem Phosphorüberschuß in siedendem Toluol war bereits bekannt.

Erhitzt man die Edukte dagegen in refluxierendem Xylol, so findet der Aufbau zur dreikernigen Verbindung [{Cp*Co}₃P₁₂] (**23e**) statt. Es handelt sich dabei um den bereits fast richtig als "[{Cp*Co}₃P₁₁]" klassifizierten Komplex – wie eingangs erwähnt. Er fällt auch beim Cp*-Liganden nur in Ausbeuten bis 5% d. Th. an.



Schema 17

Gegenüber allen anderen hier untersuchten Komplexen erwiesen sich die Cp*-Vertreter als die thermisch labilsten: Thermolysen in siedendem Decalin sind hier nur für wenige Minuten möglich, da sonst Totalzersetzung aller Produkte eintritt. Lediglich Spuren von $[{Cp*Co}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2]$ (20e) sind nach drei Stunden Reaktion in refluxierendem Decalin noch sichtbar. Der Typus des P₁₀-Komplexes, der sonst die stabilste Verbindung in diesem Kontext repräsentiert, trat unter keiner der untersuchten Bedingungen auf.

Von besonderem Interesse war der Befund von *I. Bach*, wonach sich der Zweikernkomplex **20e** durch Cothermolyse mit P₄ in immerhin 8% iger Ausbeute in "[{Cp*Co}₃P₁₁]" (d. h. also in [{Cp*Co}₃P₁₂]) umwandeln lassen sollte. Dieses Ergebnis erschien möglich, da gerade im Fall des Cp*-Liganden die thermodynamische Senke eines "[{Cp*Co}₄P₁₀]"-Komplexes völlig fehlt (vgl. Cp^{Si2}).

$$[{Cp*Co}_{2}P_{4}] (20e) \xrightarrow{3 P_{4}, \Delta} [{Cp*Co}_{3}P_{12}] (23e), max. 3\%$$

Unsere Versuche ergaben maximal $3\%^*$ des gewünschten Dreikernkomplexes **23e**. Immerhin bleibt der Befund einer Interkonversion durch die wohl unspezifische Zersetzung des Eduktkomplexes **20e**. Diese Interkonversionsreaktion zu einem P₁₂-Komplex ist bisher einmalig.

7.2 Cophotolysen von [Cp*Co(CO)₂] (4e) und weißem Phosphor

Photolytische Umsetzungen von $[Cp*Co(CO)_2]$ (**4e**) waren erstmals 1991 Gegenstand einer Publikation. *L. F. Dahl*^[52] et al. beschreiben werden dort nur Reaktionen mit einem Überschuß an P₄. Die Autoren isolieren $[{Cp*Co}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2]$ (**20e**) und das dimere Carbonyl $[{Cp*Co}(\mu-CO)]_2$ (*Co=Co*) (**10e**).

Unsere Umsetzungen zeigen auch unter den Bedingungen, wie *Dahl* sie nennt, deutliche NMR-spektroskopische Hinweise auf weitere P_n -Komplexe. Eine Reproduktion photochemischer Synthesen ist jedoch bei verschiedenen Lampentypen und -gefäßen oft schwierig.



Schema 18

Auch bei hohem Phosphorüberschuß treten die Signale von $[{Cp*Co}_3P_4(CO)]$ (25e) als Spuren im ³¹P-NMR-Reaktionsspektrum auf. Dessen Decarbonylierung findet in dieser Lösung auch nach fünfzehn Stunden nicht statt. Eine Isolierung von 25e auf dem Wege der säulenchromatographischen Aufarbeitung wird möglich, wenn man weniger als den vierfachen P-Atomüberschuß einsetzt.



Schema 19

Auch der im Falle des Cp*-Liganden bisher nicht bekannte carbonylfreie Dreikernkomplex $[{Cp*Co}_3P_8]$ (**21e**) entsteht nur bei der Cophotolyse der Edukte **4e** und P₄. Der charakteristische Habitus seines ³¹P-NMR-Spinsystems läßt keinen Zweifel an seiner Identität. Dagegen wird der P₁₂-Dreikernkomplex $[{Cp*Co}_3P_{12}]$ (**23e**) überhaupt nicht detektiert. Analog allen

^{*} Die absolute Ausbeute I. Bachs betrug nur 10 mg, so daß der Wägefehler recht groß gewesen sein könnte.

thermischen Experimenten mit **4e** und P₄ bleibt es bei der bemerkenswerten Feststellung, daß sich keine Spuren eines "[{Cp*Co}4P₁₀]" beobachten lassen.

7.3 Orientierender Versuch

In einem orientierenden Versuch wurde die thermische Umsetzung der Cobalt-Cobalt-Doppelbindung in Form von [{Cp*Co(μ -CO)}₂] (*Co*=*Co*) (**10e**) mit weißem Phosphor untersucht. Auch hier kann man wieder die Verbindungen [{Cp*Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20e**) und [{Cp*Co}₃P₁₂] (**23e**) isolieren. Da die Ausbeuten jedoch noch ungünstiger sind als bei der direkten Umsetzung des monomeren Carbonyls **4e** mit P₄, ist der Zusatzaufwand für die Synthese des Zweikerneduktes **10e** nicht zu rechtfertigen.

8 Eigenschaften der P_n-Komplexe

8.1 Zur¹H-NMR-Spektroskopie von Cp^{3/2}-Komplexverbindungen

Zum besseren Verständnis der nachfolgenden Diskussionen von verschiedenen ¹H-NMR-Spektren seien zwei Symmetriesituationen für den η^5 -Cp^{3/2}-Liganden hier behandelt. Der Cp^{3/2}-Ligand bietet im Gegensatz zu den weiteren hier verwendeten silylierten oder alkylierten Cp^R-Liganden (Cp*, Mono-, Bis-, und Tris(trimethylsilyl)Cp) die besondere Eigenschaft, in seinen NMR-Spektren differenziertere Informationen über seine stereochemische Umgebung zu enthalten.

Die chemischen Verschiebungen der drei Methylgruppen einer *tert*-Butylgruppe mitteln sich auch in asymmetrischer Umgebung aus, wenn die *tert*-Butylgruppe frei rotieren kann.^[53] Sinngemäß gleiches gilt für die Trimethylsilylsubstitution an einem Cp-Ring oder den Cp*-Liganden.

Im Falle eines { $Cp^{3/2}M$ }-Fragmentes können die Methylfragmente der drei Isopropylgruppen je nach Molekülsymmetrie und -konformation enantiotop oder diastereotop sein. Dies kommt bei den zeichnerisch vereinfachten Skelettformeln, welche die Isopropylgruppen koplanar mit dem Ringsystem darstellen, nicht korrekt zum Ausdruck. Bei den zu behandelnden P_n-Komplexen treten die folgenden beiden "Grenzfälle" auf:

• Lokale *C*₁-Symmetrie: In einer völlig asymmetrischen Umgebung erhält man insgesamt 11 Resonanzsignale: Sechs Dubletts für die 6 Methylgruppen der Isopropylfragmente und zwei Singuletts für die Ringmethylgruppen. Die Methinprotonen werden durch die



Kopplung mit den geminalen Methylgruppen zu Quadrupel-Quartetts aufgespalten. Da diese ${}^{3}J_{\rm HH}$ -Kopplungskonstanten in der Regel annähernd gleich groß sind, beobachtet man je Methinproton ein pseudo-Septett. Das ${}^{1}{\rm H}^{1}{\rm H}$ -COSY-NMR-Spektrum weist – bei Gewichtung auf den ${}^{3}J_{\rm HH}$ -Kopplungen – 6 Kreuzsignale auf: Jedes Septett koppelt mit je zwei Dubletts.

 Lokale C_s-Symmetrie: In der höchsten möglichen Symmetrie befindet sich die Achse vom Metall zum Ligandenzentroiden in einer Spiegelebene des Komplexes: Die beiden vicinalen 1,2-Isopropylgruppen sind chemisch gleich. Sie weisen jeweils diastereotope Methylgruppen auf, welche also zwei Signale geben. Bei ähnlicher Größe der ³J_{HH}-Kopplungskonstanten beobachtet man für ihr Methinproton ein pseudo-Septett. Die einzeln stehende Isopropylgruppe besitzt enantiotope Methylgruppen, die ein gemeinsames Resonanzsignal geben. Ihr Methinproton spaltet zum Septett auf. Im ¹H¹H-COSY-NMR-Spektrum reduziert sich die Anzahl der Kreuzsignale auf insgesamt drei. Das ¹H¹H-COSY-NMR-Experiment liefert somit nur die Information, welche Dubletts mit welchen Septetts koppeln. Befinden sich aber in einem Molekül mehrere nicht äquivalente Cp^{3/2}-Liganden, so kann nur direkt entschieden werden, welche Gruppen zu jeweils einem Cp^{3/2}-Ring gehören, wenn *long-range*-Kopplungen ablesbar sind. Wenn die skalaren ¹H¹H-Kopplungen diese Informationen nicht liefern, kann man mit 1D- oder 2D-NOE-Experimenten räumlich benachbarte Gruppen als solche identifizieren.

Häufig wird die Interpretation durch zufällige Isochronien erschwert, da sich die ¹H-NMRchemischen Verschiebungen der Ringsubstituenten hier auf das enge "Fenster" des aliphatischen Bereichs beschränken.

8.2 Komplexe mit dem $(\mu, \eta^{2:2}-P_2)_2$ -Liganden (20a-d)

Unter den allgemeinen Eigenschaften der Komplexe **20a-d** ist zu vermelden, daß es sich um intensiv violette, kristalline Feststoffe handelt. Allein das Triisopropyldimethyl-Derivat **20a** ist merklich blaustichiger^{*}, was insbesondere bei der säulenchromatographischen Aufarbeitung gut zu erkennen ist. Alle Komplexe sind bereits in *n*-Hexan gut löslich, **20d** sogar sehr gut. Die Umkristallisation und Züchtung von Einkristallen für röntgenographische Untersuchungen gelingt durch langsames Abkühlen gesättigter *n*-Hexan-Lösungen. Nur Verbindung **20b** kristallisierte bisher stets in Form verwachsener "Kristalligel".

8.2.1 Struktur der Komplexe 20a,c,d

Fehlordnungsprobleme erschwerten die Interpretation der ersten Strukturen von $[{Cp^{R}Co}_{2}P_{4}]$ -Komplexen ($Cp^{R} = Cp^{*}$, Cp^{MeEt}). Schließlich konnte entschieden werden, daß es sich dort nicht um 32 VE-Tripeldecker mit einem *cyclo*-P₄-Mitteldeck handelt.^{[52][54]} Die Kristallstrukturanalyse von $[{Cp'''Co}_{2}P_{4}]^{[24]}$ bestätigte das Vorliegen diskreter P₂-Einheiten ebenso beim Cp'''-Liganden. In dieser Hinsicht brachte auch die röntgenographische Charakterisierung der Verbindungen **20a,c,d** keine Überraschungen. Es finden sich deutlich tetragonal verzerrte Co₂P₄-Oktaeder als Schweratomgerüste.

Der Typus des "[{ ML_n }₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂]"-Komplexes ist weitverbreitet. Die P₂-Moleküle fungieren als verbrückende Vierelektronenliganden. Die 18-VE-Konfiguration am {Cp^RM}-Fragment wird durch Carbonylliganden oder eine Metall-Metall-Bindung (Metalle M aus geradzahligen Gruppen) erreicht. Als Beispiele seien [{Cp*Mo(CO)}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂]^[55], [{Cp*Fe}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂]^[52], [{Cp"Ta(CO)}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂]^[61] oder die Serie [{Cp^RM}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (Cp^RCo = Cp*, Cp^{MeEt}, Cp"^[23], Cp"^[56]; Cp^RRh = Cp*, Cp^{MeEt[57]}, Cp", Cp"^[63]; Cp*Ir^[64]) genannt. Auch heterometallische Komplexe wie [{Cp"Ta(CO)}{Cp^R2} = Cp*/Cp"^[58], Cp*/Cp*, Cp^{MeEt}/Cp*, Cp^{*/(Cp*K)}] wurden bekannt.



Schema 20

Ein substituentenfreier *cyclo*-P₄-Ligand (Typ *a*, Schema 20) konnte bisher allein mit ML_n= Cp*Nb(CO)₂^[60], Cp"Ta(CO)₂^[61] in Form von [ML_n(η^4 -P₄)] realisiert werden. Dagegen sind mehrere Rhodium- und Cobaltkomplexe des Typs [Cp^RM(η^4 -P₄){Cr(CO)₅}_n]^[62a,b] (Cp^RM= (C₅H₄(*t*-Bu))Rh, n=4; Cp"Rh, n=3; Cp"Co, n=3) röntgenographisch charakterisiert. Derzeit ist unbekannt, ob die Komplexierung für die Bildung des *cyclo*-P₄-Liganden verantwortlich ist, oder nur die Folgereaktion zu Molekülen des Typs *c* aus Schema 20 durch Blockierung der *lone-pairs* verhindert. Die zweifache Komplexierung von [{Cp"Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] durch {W(CO)₅}-Fragmente zu Verbindung [{Cp"Co}₂(μ , $\eta^{4:4:1:1}$ -P₄){W(CO)₅}₂] bewirkt bereits

^{*} G. Berg (a.a.O.) berichtet ähnliches über das Tetraisopropyl-Derivat von 20.

eine Veränderung der Struktur vom Typ c zu Typ b aus Schema 20, d. h. die Schließung einer Kante unter Bildung eines offenkettigen P₄-Liganden.

Wie eingangs erwähnt, sind die Verbindungen [{ $Cp^{R}Co$ }₂P₄] **20a,d,c** Vertreter des Typ *c*, d. h. sie enthalten zwei diskrete P₂-Liganden. Alle drei Komplexe kristallisieren in zentrosymmetrischen Raumgruppen: **20a** und **d** monoklin in *P*2₁/*c* bzw. *P*2₁/*n*, **20c** triklin in *P*1. Das Inversionszentrum befindet sich jeweils zwischen den beiden Cobaltatomen. Eine trapezoide Verzerrung der gedachten P₄-Fläche ist somit aus Symmetriegründen ausgeschlossen. Möglich wäre dagegen eine Verdrillung der P₂-Einheiten um die Achse, die jeweils ihre Mittelpunkte schneidet, was nicht beobachtet wird. Die besten P₄-Ebenen enthalten bei allen drei Verbindungen präzise die P₂-Einheiten und die Winkelsummen im gedachten P₄-Ring betragen 360.0°. Rautenförmige Verzerrungen sind praktisch vernachlässigbar. Kein P-P-P-Winkel weicht um mehr als 0.4° vom rechtem Winkel ab.

Auf den Seiten 44 bis 46 finden sich Abbildungen der Komplexe **20a,c,d** und ihrer Ligandensphären (Blick in Richtung der Co-Co-Achse) sowie Tabellen mit ausgewählten Winkeln und Abständen in diesen Molekülen. Alle weiteren Daten und Angaben zu den vermessenen Kristallen sind im Anhang A13.1.1 bis A13.1.3 ab Seite A2 beschrieben.

Die kurzen P-P-Abstände in **20a,c,d** streuen über den engen Bereich von 2.054 bis 2.064 Å. Dies steht in gutem Einklang mit einer Beschreibung der P₂-Liganden als zwei *side-on*koordinierte P=P-Moleküle. Analoge literaturbekannte Komplexe decken den Bereich von 2.02 bis 2.15 Å ab^[3e]. Die langen P···P-Abstände in **20a,c,d** sind ebenso wie die Co···Co-Distanzen als nichtbindend einzustufen.

Vergleicht man röntgenographisch untersuchte Cobaltkomplexe dieses Strukturtyps, so sind die beobachteten Unterschiede sehr gering. Der bindende Abstand d(P-P) ist weitgehend unabhängig von der Substitution am Cp-Ring. Der Wertebereich für die Abstände der alkylierten Vertreter (Cp*, Cp^{III}, Cp^{3/2} (**20a**)) steckt die Grenzen ab, innerhalb derer sich die beiden Verbindungen mit silylierten Cp-Liganden (Cp^{Si2} (**20c**), Cp^{Si3}(**20d**)) finden. Ein Austausch der Cp^R-Liganden macht sich am deutlichsten in den nichtbindenden Distanzen bemerkbar. Die P···P-Kontakte der beiden koordinierten P₂-Liganden und der Co···Co-Abstand verändern sich dabei erwartungsgemäß gegensinnig.

	Abstände/Å			
$[\{Cp^{R}Co\}_{2}(\mu,\eta^{2:2}\text{-}P_{2})_{2}]$	P-P	P…P	Со…Со	Co-Cp ^R -Zentr.
Cp ^{Si2} (20c)	2.054	2.713	3.127	1.702
Cp ^{Si3} (20d)	2.058	2.679	3.151	1.706
$Cp^{3/2}$ (20a)	2.064	2.683	3.161	1.707
Cp* ^[52]	2.053	2.705	3.102	k. A.
Cp''' ^[56]	2.052	2.663	3.164	1.705

Tabelle 15. Vergleich ausgewählter Abstände in den Schweratomgerüsten von [$\{Cp^{R}Co\}_{2}(\mu,\eta^{2:2}-P_{2})_{2}$].

Auch der Übergang zu den schweren Homologen Rhodium und Iridium manifestiert sich bei den [{ $Cp^{R}M$ }₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂]-Komplexen vor allem bei den Beträgen der nichtbindenden P···P- und M···M-Abstände. In Verbindung [{ $Cp^{MeEt}Rh$ }₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] findet man d(P-P)= 2.052 Å

bzw. $d(P \cdot P) = 2.845$ Å. Das isostrukturelle $[{Cp*Ir}_2(\mu, \eta^{2:2} - P_2)_2]^{[64]}$ weist d(P-P) = 2.070 Å und $d(P \cdot P) = 2.835$ Å auf.

Die Ligandensphären der Komplexe [$\{Cp^RCo\}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2$] (**20a,c,d**) werden durch die jeweils annähernd parallele Stellung der besten Cp-Ringebene zur Ebene des gedachten P₄-Rings charakterisiert.

Im Fall des Cp^{Si3}-Liganden stellt sich durch die Inversionssymmetrie der beiden {Cp^{Si3}Co}-Fragmente ein idealisiert gestaffelte Anordnung der sechs Tms-Gruppen ein. Das gleiche Bild bietet sich bei Verbindung [{Cp'''Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂], die ebenfalls ein Inversionszentrum in der Co-Co-Achse aufweist. Kalottenmodelle (*SCHAKAL*^[96]) der beiden Komplexe zeigen, daß sterische Wechselwirkungen zwischen den Liganden im Molekül gering sind, so daß die Konformation der Cp^R-Liganden vor allem von Packungseffekten bestimmt sein dürfte. Analoges gilt für die Tms-Gruppen in Verbindung [{Cp^{Si2}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20c**). Die Siliziumatome der Tms-Gruppen in **20c,d** liegen 0.11 bis 0.15 Å oberhalb der besten Cp-Ringebene auf derjenigen Seite, welche dem Metall abgewandt ist. Die Abstände der Ring-Kohlenstoffatome vom jeweiligen Ligandenzentrum teilen sich in zwei Gruppen. Sie betragen in den Cp^{Si2/Si3}-Komplexen **20c,d** 1.20 Å (Mw.) bzw. 1.24 Å (Mw.) an der Stelle der Tms-Substitution.

Die zwei benachbarten Isopropylgruppen in Komplex $[{Cp^{3/2}Co}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2]$ (**20a**) stellen sich "schaufelradartig" ein. Die Konformation der dritten, einzeln stehenden Isopropylgruppe in Bezug zur Laufrichtung dieses "Rades" dürfte vor allem von Packungseffekten bestimmt sein (Abb. 2, Seite 44). Die Vollalkylierung des Cp-Rings in **20a** macht sich durch annähernd gleiche Abstände der Ring-Kohlenstoffatome vom Ligandenzentrum bemerkbar. Die Werte schwanken zwischen 1.21 und 1.22 Å. Die Abweichung der Methin-Kohlenstoffatome aus der besten Ebene der Ringatome beträgt für die einzeln stehende Isopropylgruppe (Atom C9) und die eine der beiden vicinalen Gruppen (Atom C7) 0.08 Å (Mw.). Das Methin-Kohlenstoffatom der anderen Isopropylgruppe (Atom C6) weicht um 0.21 Å aus dieser Ebene ab. Alle befinden sich auf der Seite der Ebene, welche dem Metall abgewandt ist.

Atome	Abstand/Å
P1-P2	2.0636(17)
P1 P2'	2.6830(14)
Co1-P1	2.3119(11)
Co1-P1'	2.3151(11)
Co1-P2	2.3148(11)
Co1-P2'	2.3203(11)
Co1-Cp ^{3/2} -Zentr.	1.707
Co Co	3.161
Atome	Winkel/°
P1-Co1-P2	52.98(4)
P1-Co1-P2'	70.79(5)
P2-Co1-P1'	70.83(4)
P2'-Co1-P1'	52.87(4)
P1-P2-P1'	89.80(5)
P2-P1-P2'	90.19(5)
Ebenendefinition	Winkel/°
E1: P1/2/1'/2'	
E2: Cp-Ring	
E1 vs. E2	5.0

Tab. 16. Ausgewählte Abstände/Winkel in $[\{Cp^{3/2}Co\}_2(\mu,\eta^{2:2}\text{-}P_2)_2] \ \textbf{(20a)}.$





Tab. 17. Ausgewählte Abstände/Winkel in $[\{Cp^{Si2}Co)_2(\mu,\eta^{2:2}\text{-}P_2)_2] \text{ (20c)}.$

Atome	Abstand/Å
P1-P2	2.0538(15)
P1 P2'	2.713
Co1-P1	2.3069(10)
Co1-P1'	2.3162(10)
Co1-P2	2.3050(10)
Co1-P2'	2.3164(10)
Co1-Cp ^{Si2} -Zentr.	1.702
Co Co	3.127
Atome	Winkel/°
P1-Co1-P2	52.89(4)
P1-Co1-P2'	71.87(4)
P2-Co1-P1'	71.90(4)
P2'-Co1-P1'	52.63(4)
P1-P2-P1'	90.04(4)
P2-P1-P2'	89.96(4)
Ebenendefinition	Winkel/°
E1: P1/2/1'/2'	
E2: Cp-Ring	
E1 vs. E2	2.0





Abbildung 3

Atome	Abstand/Å
P1-P2	2.0583(9)
P1 P2'	2.6787(8)
Co1-P1	2.2973(5)
Co1-P1'	2.3145(5)
Co1-P2	2.3166(5)
Co1-P2'	2.3112(6)
Co1-Cp ^{Si3} -Zentr.	1.706
Co Co	3.151
Atome	Winkel/°
P1-Co1-P2	52.99(2)
P1-Co1-P2'	71.07(2)
P2-Co1-P1'	70.68(2)
P2'-Co1-P1'	52.85(2)
P1-P2-P1'	90.39(2)
P2-P1-P2'	89.61(2)
Ebenendefinition	Winkel/°
E1: P1/2/1'/2'	
E2: Cp-Ring	
E1 vs. E2	1.3

Tab. 18. Ausgewählte Abstände/Winkel in $[\{Cp^{Si3}Co\}_2(\mu,\eta^{2:2}\text{-}P_2)_2] \ (\textbf{20d}).$



Abbildung 4

-Si

Si

P1'

Si

8.2.2 NMR-spektroskopische Eigenschaften von 20a-d

Die ¹H-NMR- und ³¹P-NMR-spektroskopischen Befunde spiegelsymmetrischer Cp^R-Liganden stehen im Einklang mit der Pseudosymmetrie der Schweratomgerüste im Kristall. Beim Übergang in die Lösung erhöht sich die NMR-spektroskopisch detektierbare Symmetrie von C_i nach D_{2h} . An der Struktur des Tris(trimethylsilyl)-Derivates **20d**, dem sterisch wohl anspruchsvollsten Vertreter, ist zu erkennen, daß alle Liganden frei um die Zentroid-Metall-Achse rotieren können.

Beim monosilylierten **20b** findet man ein ¹H-NMR-Integralverhälnis von 4:4:18, das Bis(trimethylsilyl)-Derivat ergibt 4:2:36. In beiden Spektren werden die Kopplungen der Ringprotonen nicht aufgelöst. Die Zweitsubstitution am Ring gibt nur geringen Anlaß zur Änderung der ¹H-NMR-chemischen Verschiebungen. Erst die Einführung einer dritten Silyl-gruppe manifestiert sich in einem Tieffeldshift der Ringprotonen.

Vergleicht man die chemische Verschiebung mit den Daten der entsprechenden Cp" und Cp"'-Komplexe, findet man gute Übereinstimmung: $[{Cp"Co}_2P_4]$ weist wegen Isochronie ein gemeinsames Signal für die Ringprotonen bei 4.2 ppm^[23] auf. Der Übergang zur Tri-*t*-butyl-Cp-Verbindung resultiert in einer Tieffeldverschiebung um den etwa gleichen Betrag zu 4.45 ppm.

	$[{Cp^{Si}Co}_2P_4]$ (20b)	$[{Cp^{Si2}Co)_2P_4}]$ (20c)	$[{Cp^{Si3}Co}_2P_4]$ (20d)	
Kern	δ /ppm (Mult., rel. Int.)	δ /ppm (Mult., rel. Int.)	δ /ppm (Mult., rel. Int.)	Zuordnung
$^{1}\mathrm{H}$	4.64 (m, br, 4H)	4.54 (s, br, 4H)	4.80 (s, 4H)	Ring-CH
	4.27 (m, br, 4H)	4.36 (s, br, 2H)		
	0.40 (s, 18H)	0.47 (s, 36H)	0.52 (s, 18H)	Tms-CH ₃
			0.51 (s, 36H)	
³¹ P	-38.4 (s) [*]	-36.3 (s)	-34.8 (s)	$(\mu,\eta^{2:2}-\mathbf{P}_2)_2$

Tabelle 16. ¹H- und ³¹P-NMR-Daten (C_6D_6 , 298 K, 400/162 MHz) der Komplexe [{ Cp^RCo }₂P₄] (**20b-d**).

Bei Verbindung [{ $Cp^{3/2}Co$ }₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20a**) beobachtet man im ¹H-NMR-Spektrum in Deuterobenzol sechs Resonanzen im Integralverhältnis von 4:2:12:12:12:12. Das ¹H¹H-COSY-NMR-Spektrum zeigt, daß es sich bei den äußeren beiden Dubletts und dem Septett bei tiefstem Feld um die Signale der zwei vicinalen *iso*-Pr-Gruppen handelt. Entsprechend weisen das verbleibende Dublett (1.43 ppm) und das Septett im passenden Integralverhältnis ein Kreuzsignal auf und repräsentieren die isoliert stehende *iso*-Pr-Gruppe. Das qualitativ gleiche Bild ergibt sich in Deuterotoluol.

In CDCl₃ bei Raumtemperatur findet man für **20a** nur zwei Dubletts im Integralverhältnis 24:12. Das ${}^{1}H^{1}H$ -COSY-Experiment (s. Tabelle 18, folgende Seite) in CDCl₃ zeigt jedoch, daß es sich um eine zufällige Isochronie zweier Signale handelt: Das größere Dublett koppelt direkt mit beiden Septetts, was nur durch eine Signalüberlagerung zu erklären ist. Daher kann

^{*} Große Halbwertsbreite von $W_{1/2} = 45$ Hz.

das Septett bei 2.71 ppm und eines der Dubletts bei 1.35 ppm der einzeln stehenden *iso*-Pr-Gruppe zugeordnet werden. Somit konnte auf ein Tieftemperaturspektrum in CDCl₃ verzichtet werden.

¹ H-NMR in C ₆ D ₆				¹ H-NMI	R in CDCl			
δ /ppm	Multi- plizität	rel. Integral	$^{3}J_{\rm HH}/\rm Hz$	δ /ppm	Multi- plizität	rel. Integral	$^{3}J_{\rm HH}/\rm Hz$	Zuordnung
2.96	sept	4H	7.11	2.84	sept	4H	7.16	-CHMe ₂
2.85	sept	2H	7.17	2.71	sept	2H	7.16	-CHMe ₂
1.81	S	12H	-	1.67	S	12H	-	Ring-CH ₃
1.52	d	12H	7.11	1.35	d	24H	7.16	-CH(C H ₃) ₂
1.43	d	12H	7.17	1.26	d	12H	7.13	-CH(C H ₃) ₂
1.32	d	12H	7.11					$-CH(CH_3)_2$
³¹ P-NM	³¹ P-NMR in C ₆ D ₆ , δ /ppm: -32.1 (s, (μ , $\eta^{2:2}$ - P ₂))							

Tabelle 17. ¹H-/³¹P-NMR-Daten (298 K, 400/162 MHz) von [{ $Cp^{3/2}Co$ }₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20a**).

Tabelle 18.Lösungsmittelabhängige ${}^{1}H^{1}H$ -COSY90-NMR-Spektren (298 K, 400 MHz) von Verbindung
 $[{Cp}^{3/2}Co}_{2}(\mu,\eta^{2:2}-P_{2})_{2}]$ (20a). Matrix der Kreuzsignale.

C_6D_6				CDCl ₃						
δ∕ppm	2.96	2.85	1.52	1.43	1.32	δ /ppm	2.84	2.71	1.35	1.26
2.96			•		•	2.84			•	•
2.85				•		2.71			•	
1.52	•					1.35	•	•		
1.43		•				1.26	•			
1.32	٠									

Von Verbindung **20a** wurde in Deuterobenzol auch ein ¹³C-NMR-Spektrum aufgenommen. Es steht im Einklang mit der Symmetrie der ¹H-NMR-Daten. Man beobachtet Resonanzen in vier Verschiebungsbereichen: Aus der ersten Gruppe, den Ring-Kohlenstoffatomen, weicht ein Signal zu deutlich höherem Feld ab. Dieses Verhalten korrespondiert gut mit den Daten (Lösungsmittel: CDCl₃, NMR-Daten **4a**: S. 13) des Carbonyleduktes [Cp^{3/2}Co(CO)₂] (**4a**). Die chemischen Verschiebungen gleichen sich in **20a** jedoch mehr an. Die gleiche Annäherung ist auch in den beiden Gruppen der Isopropyl-Kohlenstoff-Signale zu sehen. Die Resonanzlage der Ringmethylgruppen ändert sich gegenüber dem Edukt **4a** kaum.

¹³C-NMR-Daten von anderen Komplexen des Typus [{Cp^RCo}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] liegen nur für Cp^{*}, (η^{5} -C₅EtMe₄) und (η^{5} -C₅Bz₅) vor^[23]. In Tabelle 19 (folgende Seite) werden deren Daten – soweit hier relevant – denjenigen von **20a** gegenübergestellt.

¹³ C-NMR	von 20 a	in CDCl ₃		δ /ppm von [{Cp ¹	^R Co $_2P_4$] in C ₆ D ₆	
δ/ppm	Mult.	$^{1}J_{\rm CH}/{\rm Hz}$	Zuordnung	$Cp^{R} = Cp^{*}$	$=(\eta^5-C_5EtMe_4)$	$= (\eta^5 - C_5 B z_5)$
104.6	S	-	Ring-C	93.8	93.4	101.1
103.7	S	-	Ring-C		94.4	
91.7	S	-	Ring-C		99.1	
26.4	d	125	-CHMe ₂			
26.2	d	126	-CHMe ₂			
24.0	q	125	-CH(CH ₃) ₂			
23.5	q	128	-CH(CH ₃) ₂			
23.0	q	126	-CH(CH ₃) ₂			
10.4	q	127	Ring-CH ₃	9.62	9.7 oder 9.9	

Tabelle 19. ¹³C-NMR-Daten (298 K, 101 MHz) von $[{Cp^{3/2}Co}_2(\mu, \eta^{2/2} - P_2)_2]$ (**20a**) sowie Vergleichssubstanzen.

Abschließend ermöglicht Tabelle 20 den Vergleich der ³¹P-NMR-chemischen Verschiebungen diverser [{Cp^RM}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂]-Komplexe aus der 9. Gruppe. Ein einfacher Zusammenhang zwischen der elektronischen/sterischen Wirkung der Substitution am Cp-Ring und der ³¹P-NMR-chemischen Verschiebung δ ist schwer erkennbar. Beim Übergang zu den 4d- und 5d-Homologen der 9. Gruppe ist ein deutlicher Hochfeldshift festzustellen.

Auffällig bei den Cobaltkomplexen sind die geringen Unterschiede der Werte für Cp^{'''} und Cp^{''} bzw. Cp³ = C₅H₂(*i*-Pr)₃-1,2,4 und Cp⁴ = C₅H(*i*-Pr)₄. Die chemische Verschiebung des Komplexes [{Cp^{3/2}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20a**) nimmt eine Mittelstellung zwischen den Werten der Cp^{*-} und Cp³-Derivate ein. Es sei auf den schwachen Trend in der Reihe der silylierten Vertreter hingewiesen: Die Entschirmung der P₂-Einheiten geht mit zunehmender Silyl-substitution einher.

Metall	³¹ P-NN	³¹ P-NMR-chemische Verschiebung/ppm									
	Cp*	Cp ^{MeEt}	Cp''	Ср'''	Cp ³	Cp^4	Cp ^{3/2}	Cp ^{Si}	Cp ^{Si2}	Cp ^{Si3}	Cp^{Bz}
Co ^[23,24]	-14.3	-15.6	-46.8	-46.9	-41.4	-41.4	-32.1	-38.4	-36.3	-34.8	-2.6
Rh ^[23,63]	-37.5	-40.4	-76.5	-69.4							
Ir ^[64]	-169										

Tabelle 20. Vergl	eich ³¹ P-chemischer	Verschiebungen vo	on [{Cp ^R M} ₂ (μ , η ^{2:2}	$-P_2)_2$]-Komplexen	(M = Co, Rh, Ir).
-------------------	---------------------------------	-------------------	--	-----------------------	-------------------

8.2.3 Strukturvorschlag für [$\{Cp^{Si}Co\}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2$] (20b)

Wie aufgezeigt wurde, ordnen sich die spektroskopischen Daten von **20b** gut in die Reihe der röntgenographisch charakterisierten Komplexe **20a,c,d** ein. Daher wird für Komplex [{Cp^{Si}Co}₂P₄] (**20b**) ebenso der Typus "[{Cp^RCo}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂]" als Struktur vorgeschlagen.

8.3 Komplexe mit einem $(\mu_3 - P)(\mu, \eta^{2:3} - P_3)$ -Liganden (25b,c,e)

Dunkelrote Kristalle aus Verbindung **25c** mit dem bewährten Bis(trimethylsilyl)Cp-Liganden erwiesen sich als geeignet für eine Röntgenstrukturanalyse. Deren Ergebnis sei auch als Paradigma der Strukturvorschläge für **25b,e** diskutiert.

Einige Daten des bereits veröffentlichten, isostrukturellen $[{Cp''Co}_3P_4(CO)]^{[45]}$ scheinen uns vor dem Hintergrund dieser Serie **25b,c,e** als recht unwahrscheinlich.

8.3.1 Struktur des Komplexes 25c

Komplex **25c** kristallisiert monoklin in der Raumgruppe $P2_1/n$ mit vier Formeleinheiten je Elementarzelle. Angaben zum vermessenen Kristall, die Atomkoordinaten und die Parameter der Temperaturfaktoren finden sich im Anhang A13.1.4.

Das bestimmende Strukturmotiv in **25c** ist ein verzerrter P₄-Ring, der von einer {Cp^{Si2}Co}-Einheit überkappt wird und an ein {Cp^{Si2}Co(μ -CO)CoCp^{Si2}}-Fragment koordiniert ist. Dieses Schweratomgerüst läßt sich aus zwei Blickwinkeln beschreiben.



Abbildung 2. Gesamtansicht von $[{Cp^{Si2}Co}_3P_4(CO)]$ (25c) ohne Wasserstoffatome.

Läßt man eine bindende Wechselwirkung zwischen den Atomen P4 und P3/P1 außer Acht, so ist Komplex **25c** als eine elektronenpräzise Verbindung zu bezeichnen. Die trivalenten Phosphoratome erfüllen die 8 VE-Regel, die Übergangsmetallfragmente die 18 VE-Regel. Man zählt $(4 \times 5 + 3 \times (9 + 5) + 2) = 64$ VE. Die räumliche Nähe der genannten Phosphoratome erklärt sich in diesem Bild nur topologisch, d. h. als eine mögliche Anordnung, bei der alle Valenzen regelgetreu gesättigt sind. Die Beschreibung lokalisierter 2c2e-Bindungen ist insofern unzufriedenstellend, als der Phosphor-Phosphor-Abstand von 2.462(2) Å, den *Ginsberg*

et al. bei der *side-on*-Koordination einer P₄-Tetraederkante in $[(Ph_3P)_2Rh(Cl)(\eta^2-P_4)]^{[65]}$ röntgenographisch feststellen konnten, als obere Grenze einer Phosphoreinfachbindung akzeptiert wird. Diesem Wert kommt der P4-P1-Abstand in **25c** mit 2.4879(8) Å sehr nahe. Er liegt auch deutlich unter dem langen P-P-Abstand von 2.634(3) Å in $(({}^{i}Pr_2N)CP_2)_2, {}^{[66]}$ den *G. Bertrand* als Beispiel einer neuen "Einelektronenbindung" zwischen Radikalen diskutiert.

Eine einheitlichere Sicht auf **25c** als das VB-Modell gewährt daher die Betrachtung der Gerüstelektronenpaare nach den Regeln^[67a,b] von *Wade* und *Mingos*. Die drei {Cp^{Si2}Co}-Fragmente sind mit 14 VE isolobal zu BH:

14 VE,
$$\{Cp^{0/2}Co\} \leftarrow \{C\} \leftarrow \{BH\}, 4 VE, 1 GEP$$

Entsprechend sind die Phosphoratome isolobal zu {CH} bzw. {BH⁻} und stellen dem Cluster drei Gerüstelektronen, d. h. 1.5 GEP, zur Verfügung. Das verbrückende Carbonyl liefert ein weiteres Elektronenpaar. Insgesamt kommt man auf (3 x 1 GEP) + (4 x 1.5 GEP) + 2 = 10 GEP. Da Verbindung **25c** sieben Ecken (n = 7) und damit (n + 3) GEP besitzt, sagen die Regeln *Wades/Mingos*[•] ein *arachno*-Polyeder als Struktur voraus, das sich vom dreifach überkappten trigonalen Prisma ableitet. Das Schema 21 (nach *R. W. Rudolph*^[68], dort am Beispiel der Borane) verdeutlicht die sukzessive Entfernung zweier Polyederecken (zuerst ①, dann Ecke ② oder ③). Sobald sich das Polyedergerüst aus verschiedenen Atomsorten konstituiert, können sich die Regeln für die Reihenfolge der Entfernung von Eckpunkten ändern.



Schema 21

Das Schweratomgerüst von [{ $Cp^{Si2}Co$ }₃P₄(CO)] (**25c**) kommt diesem *arachno*-Idealtypus recht nahe, doch sind einige Abweichungen zu verzeichnen. Auf den nächsten beiden Seiten finden sich ausgewählte Geometrieparameter von **25c** und Ansichten des Schweratomgerüsts.



Abbildung 3. Ansichten des Schweratomgerüsts von $[{Cp}^{Si2}Co}_3P_4(CO)]$ (25c).

Tabelle 21. Bindungsabstände in der $\{Co_3P_4(CO)\}$ -Einheit.

Atome	d/Å	Atome	d/Å
P1-P2	2.1609(10)	Co1-P1	2.3099(6)
P2-P3	2.1585(9)	Co1-P2	2.2706(7)
P3–P4	2.5237(9)	Co1-P3	2.3207(7)
P4–P1	2.4879(8)	Co1-P4	2.2711(7)
		Co2-P1	2.2714(7)
Co2-Co3	2.4485(5)	Co2-P4	2.2483(6)
Co2/3-C	1.890(2)	Co3-P3	2.2787(7)
C=O	1.176(3)	Co3-P4	2.2290(7)



Abbildung 4. Blick in Richtung der P2-P4-Achse: "Innenseite" des arachno-Clusters 25c mit Ligandensphäre.

Abstände	d/Å	Ebenendefinition			mittler	e Abweicl	hung/Å	
Cp ^{Si2} (Zentr.)-Co1	1.728	E1: C _I	p-Ring an	Co1		0.0019		
Cp ^{Si2} (Zentr.)-Co2	1.751	E2: CI	p-Ring an	Co2		0.0118		
Cp ^{Si2} (Zentr.)-Co3	1.740	E3: C _I	p-Ring an	Co3		0.0081		
		E4: P1	, P2, P3,	P4		0.0726		
		E5: Co	o2, Co3, F	P4		-		
		E6: Co2, Co3, C34			-			
Atome	Winkel/°	Matrix: Ebenenwinkel zwischen Ebenen E1 bis E6/°					bis E6/°	
P1-P4-P3	78.93(3)		E1	E2	E3	E4	E5	
P2-P1-P4	93.02(3)	E2	118.3					
P2-P3-P4	92.09(3)	E3	119.0	90.3				
P3-P2-P1	95.03(4)	E4	2.6	120.6	119.3			
Co2-P4-Co3	66.30(2)	E5	101.6	55.1	50.7	103.8		
Co2-C34-Co3	80.75(3)	E6	147.5	48.1	46.0	149.7	45.9	

Tabelle 22. Weitere Abstände und Winkel in $[{Cp}^{Si2}Co}_3P_4(CO)]$ (25c).

Augenscheinliche Eigenschaft des P₄-Ringes ist eine drachenförmige Verzerrung. Obgleich seine Winkelsumme um weniger als 1° vom idealen 360°-Wert abweicht, weist er eine deutliche Faltung auf. Spannt man eine Ebene durch die Atome P1/P2/P3 auf, so liegt P4 um 0.34 Å oberhalb dieser Ebene in Richtung der Viererkappe versetzt. Die Ebenen P1/P2/P3 und P3/P4/P1 schneiden sich im Winkel von knapp 10 Grad.

In der Geometrie eines idealen trigonalen Prismas findet man als Stirn gleichseitige Dreiecksflächen und drei tetragonale Seiten mit 90°-Winkeln zu diesen Dreiecken. Durch Überkappung der Vierecke gelangt man zu jenem 9-Ecken-Polyeder, das formal die Stammgeometrie von **25c** darstellt. Es sei allerdings angemerkt, daß dieser Grundkörper bereits bei homoleptischen Verbindungen, z. B. dem *closo*-Boran B₉H₉^{2-[69]}, vom Idealbild abweichen kann: Die Symmetrie ist im Falle des B₉H₉²⁻ von D_{3h} nach $C_{2\nu}$ erniedrigt, d. h. die Dreiecksflächen des überkappten Prismas sind nur noch gleichschenklig.

Abbildung 3b (S. 52) gewährt den Blick in die P1-P2-Achse und auf die Dreiecksseite des unvollständigen Prismas im Gerüst von **25c**. Der Diederwinkel P2-P3-P4-Co2 kommt mit 60.7° dem Idealwert sehr nahe, während er für die Sequenz P3-P2-P1-Co2 nur 46.7° beträgt.

Auf die Gegenüberstellung mit [{Cp"Co}₃P₄(CO)] wird verzichtet, da dessen Gerüst an keiner Stelle um mehr als 0.01 Å vom hier beschriebenen abweicht^[45]. Der einzige Unterschied besteht darin, daß **25c** in den Abständen P1-P3/P1-P4 leicht asymmetrisch ist. In [{Cp"Co}₃P₄(CO)] beschreiben die Autoren dort Spiegelsymmetrie. Die Mittelwerte dieser Bindungen in **25c** sind wieder identisch mit dem Abstand in [{Cp"Co}₃P₄(CO)]. Um so erstaunlicher sind die spektroskopischen Differenzen, von denen Kap. 8.3.2 berichtet.

Zur Bewertung der Abstände im Schweratomgerüst von **25c** bieten sich zunächst die Komplexe [{ $Cp^{Si2}Co$ }₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20c**) und [{ $Cp^{Si2}Co$ }₄P₁₀] (**22c**) zum Vergleich an, da hier das identische Metall-Ligandenfragment { $Cp^{Si2}Co$ } an ein P_n-Gerüst gebunden ist.

In **20c** findet man zwei diskrete P₂-Einheiten *side-on* koordiniert. Da sich die Abstände dort sterisch ungehindert einstellen können, ist der Cobalt-Phosphorabstand von 2.31 Å ein Modellwert für die *side-on*-Koordination eines P=P-Moleküls an das {Cp^{Si2}Co}-Zentrum. Er beläuft sich in **20c** auf 2.05 Å. Im Vierkernkomplex **22c** liegt dagegen ein *cyclo*-P₅-Ligand in *envelope*-Konformation vor. Die η^4 -koordinierenden Phosphoratome weisen Distanzen von 2.16, 2.47 und 2.16 Å auf (s. a. Diskussion Kap. 8.5.1). Die Bindungen zur Cobaltkappe sind 2.31 bis 2.38 Å lang. Diese Co-P-Bindungslänge deckt den gleichen Bereich ab, den man in den Komplexen [Cp''Co(η^4 -P₄){Cr(CO)₅}]^[70] bzw. [Cp''Co(η^4 -P₄){Cr(CO)₅}]^[71] findet. Dort mißt man einen mittleren P-P-Abstand von 2.14 Å.

Einen offenkettigen η^4 -P₄-Liganden enthält die *nido*-pentagonale Bipyramide [{Cp'''Co}₂(η^4 -P₄){M(CO)₅}]^[24] (M = Mo, W). Die Co-P-Abstände^{*} zu den terminalen Phosphoratomen betragen 2.30 Å und 2.34 Å zu den internen Phosphoratomen.

Schließlich steckt der Komplex $[Cp^*Co(CO)(\eta^{1:1}-P_4)]^{[34]}$ das Feld nach unten ab: Sein Co-P-Abstand von 2.26 Å ist ein guter Anhaltswert für die Länge einer σ -Bindung zwischen Cobalt und Phosphor. Im Hinblick darauf sind zwei der Bindungen in der Cp^{Si2}Co-Kappe von **25c** mit 2.27 Å recht kurz. Die beiden anderen Bindungen liegen mit 2.31 bzw. 2.32 Å am unteren Ende der Abstände in der Cp^{Si2}Co-Kappe des Vierkernkomplexes [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (**22c**). Abbildung 3a/c (S. 52) gibt die Verhältnisse in der Kappe trefflich wieder.

Das Motiv einer Co-Co-Einheit ist auch in den Clustern [$\{Cp^{R}Co\}_{4}P_{4}$] ($Cp^{R} = Cp^{[72]}$, Cp', $Cp''^{[76]}$, $Cp^{Si^{\dagger}}$) belegt, die annähernd dreiecksdodekaedrische Schweratomgerüste besitzen.

^{*} NB: Die Komplexierung hat hier wesentlichen Einfluß auf die "lange" P-P-Bindungslänge.

[†] Diese Arbeit.

Ihre nächsten Phosphorkontakte sind im Mittel kürzer, während die Co-Co-Bindungen dort mit 2.51 Å länger sind als in **25c**. Der Effekt der Verkürzung einer Metall-Metall-Bindung durch μ -Koordination von Kohlenmonoxid ist literaturbekannt. Der Cluster^[73] [Co₈C(CO)₁₈]²⁻ enthält drei Typen von Kanten: Unverbrückte (2.556 Å), asymmetrisch CO-verbrückte (2.527 Å) und symmetrisch CO-verbrückte Kanten (2.484 Å). Insgesamt resultiert eine deutliche Elongation in der Richtung einer C_2 -Achse, die das quadratische Antiprisma (D_{4d}) näherungsweise zu einem zweifach überkappten trigonalen Prisma verzerrt, dessen tetragonale Grundfläche eine ähnliche, drachenartige Verzerrung aufweist wie diejenige in **25c**.



Abbildung 5. [{Cp^{MeEt}Fe}P₅{Cp"Co}₃(CO)₂], Cp^R-Liganden ohne Ringsubstitution dargestellt.

Ein weiteres Beispiel für die Koordination eines P_n -Ringes an ein { $Cp^RCo(\mu-CO)CoCp^R$ }-Fragment stellt der Komplex [{ $Cp^{MeEt}Fe$ }P₅{ $Cp^{"Co}(CO)$ }{ $Cp^{"Co}(\mu-CO)CoCp^{"}$]^[74] dar, der von *S. Weigel* in unserem Arbeitskreis dargestellt wurde. Dort sind der Co-Co-Abstand (2.48 Å) und die Co-P-Abstände (2.29 Å, Mittelwert) etwas größer als in **25c**. Im P₅-Ring selbst findet man an der Koordinationsstelle der Co-Co-Einheit eine deutliche Aufweitung der P-P-Abstände auf 2.35 Å. Auf Grund seines aromatischen Charakters wird auf den Vergleich des Ringes mit der P₄-Einheit in Verbindung **25c** verzichtet.

Abschließend ist nun die Ligandensphäre von Komplex [{ $Cp^{Si2}Co$ }₃P₄(CO)] (**25c**) zu diskutieren. Wie schon im Schweratomgerüst liegt annähernd *C_s*-Symmetrie vor (vgl. Abbildung 4, S. 53). Die Ausgleichsebene durch den Cp^{Si2}-Liganden an Atom Co1 ist auf 2.6° genau parallel zur Ebene der Phosphoratome. Die mittleren Ebenen durch die Cp^{Si2}-Liganden der Co-Co-Einheit schneiden sich rechtwinklig.

Der Ringzentrum-Cobalt-Abstand in der Viererkappe entspricht mit 1.72 Å genau den Abständen in den Cp^{Si2}-Verbindungen [{Cp^{Si2}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20c**) bzw. [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (**22c**). Etwas längere Abstände findet man mit 1.75 Å (Mittelwert) in der Co-Co-Einheit. Alle Siliziumatome der Tms-Gruppen liegen auf der "Komplexaußenseite" um 0.2 Å (Mittelwert) über den besten Ebenen durch die Ring-Kohlenstoffatome. Die Abstände dieser Ringatome von ihren Ringzentren gliedern sich in drei kürzere (1.90 Å) und zwei längere Werte (1.24 Å, Mittelwerte). Letztere werden jeweils an der Position der Tms-Substitution gefunden.

Der Co2-C(O)-Co3-Winkel liegt mit 81° im typischen Bereich^[75] einer μ -Verbrückung. Der C-O-Abstand sowie die Wellenzahl der IR-Bande von 1.174 Å/1808 cm⁻¹ korrespondieren sinnvoll mit den jeweiligen Werten der Komplexe [{Cp''Co(μ -CO)}₂] (1.193 Å, Mw.^[76]/ 1767 cm^{-1[77]}) und [{Cp⁴Co(μ -CO)}₂] (1.182 Å/1762 cm⁻¹).

8.3.2 Spektroskopie der Komplexe 25b,c,e

IR-spektroskopisch detektiert man in erster Linie die intensive Bande des verbrückenden Carbonyls. Ihre Frequenz liegt im Vergleich zum Komplex $[{Cp^{R}Co(\mu-CO)}_{2}]$ jeweils etwa 25 Wellenzahlen höher. Allerdings ist die Existenz von $[{Cp^{Si}Co(\mu-CO)}_{2}]$ bisher fraglich (vgl. 4.1, Seite 21). Neben den Daten der drei Komplexe **25b,c,e** findet sich in Tabelle 23 der Wert der Cp"-Verbindung gemäß *Scheer* et al., der unerwartet kurzwellig scheint. Eigene Messungen an dieser Verbindung [{Cp"Co}_{3}P_4(CO)] ergaben einen Wert von 1793 cm⁻¹.

Komplex	$\widetilde{\mathcal{V}}$ /cm ⁻¹	Lösungsmittel	Lit.
[{Cp ^{Si} Co} ₃ P ₄ (CO)] (25b)	1802 (s)	THF	-
$[{Cp^{Si2}Co}_{3}P_{4}(CO)]$ (25c)	1808 (s)	THF	-
[{Cp*Co} ₃ P ₄ (CO)] (25e)	1774 (s) 1776 (s) 1770 (s)	THF Xylol CH ₂ Cl ₂	-
$[{Cp''Co}_{3}P_{4}(CO)]$	1934 (br) 1793 (s)	$\begin{array}{c} CH_2Cl_2\\ CH_2Cl_2 \end{array}$	45

Tabelle 23. IR-spektroskopische Daten verschiedener [{Cp^RCo}₃P₄(CO)]-Komplexe.

Die Verbindungen **25b,c,e** weisen alle auf der Zeitskala der NMR-Experimente eine effektive Spiegelebene durch Co1, P2 und P4 auf. Dieses Ebene, welche die Kappe über der P₄-Einheit bzw. die Achse der Cobalt-Cobalt-Bindung halbiert, deutet sich bereits in der Kristallstruktur von **25c** als Pseudosymmetrie an. Die ¹H-NMR-Spektren von **25b,c,e** weisen daher zwei Gruppen von Resonanzen auf: Die Signale der vierfach überkappenden {Cp^RCo}-Einheit und diejenigen des {Cp^RCo(μ -CO)CoCp^R}-Fragmentes.

	δ /ppm (Multiplizität, rel. Integral)						
Zuordnung	$[{Cp^{Si}Co}_{3}P_{4}(CO)]$ (25b)	$[\{Cp^{Si2}Co\}_{3}P_{4}(CO)] (25c)$	[{Cp*Co} ₃ P ₄ (CO)] (25e)				
Ring-C H	5.42 (m, br, 2H) 5.33 (m, br, 2H) 5.10 (m, br, 2H) 4.96 (m, br, 2H) 4.85 (m, br, 2H) 4.77 (m, br, 2H)	5.89 (s, br, 2H) 5.77 (s, br, 1H) 5.05 (s, br, 6H)					
Ring- Si(CH ₃) ₃	0.42 (s, 18H) 0.33 (s, 9H)	0.49 (s, 18H) 0.45 (s, 18H) 0.32 (s, 18H)					
Ring-CH ₃			1.95 (s, 15H) 1.66 (s, 30H)				

Beim Cp*-Komplex **25e** beträgt daher das Integralverhältnis 15:30. Im Falle des Cp^{Si}-Liganden (Verbg. **25b**) findet man 2:2:2:2:2:2:18:9, da sich jedes der vier Ringprotonen am $\{Cp^{R}Co(\mu-CO)CoCp^{R}\}$ -Teil in chemisch unterschiedlicher Umgebung befindet und zwei spiegelbildlich gleiche Sätze von Cp^{Si}-Liganden existieren. Eine Zuordnung der Resonanzen zu den einzelnen Liganden ist ohne ein ¹³C¹H-COSY-NMR-Spektrum nicht möglich. Für die Cp^{Si2}-Verbindung **25c** vereinfacht sich das erwartete Integralverhältnis von 2:2:2:18:18/1:2:18 durch annähernde Isochronie in der Praxis zu 2:1:6:18:18:18. Bei beiden silylsubstituierten Komplexen **25b,c** findet man verbreiterte Ringprotonensignale, die keine Kopplungskonstanten auflösen.

Auf Grund der C_s -Symmetrie beobachtet man im ³¹P-NMR-Spektrum der Komplexe **25b,c,e** ein einfaches AX₂Y-Spinsystem, das sich gut als System erster Ordnung beschreiben läßt. Die Resonanz bei niedrigstem Feld ist dem Kern P_A zuzuordnen, der μ_3 -verbrückend koordiniert ist. Man verzeichnet beim Übergang vom monosilylierten **25b** zum disilylierten **25c** nur geringe Änderungen der ³¹P-NMR-chemischen Verschiebungen. Speziell die Verschiebung der "P₁-Einheit", die an immerhin drei Übergangsmetallfragmente gebunden ist, ändert sich hierbei kaum. An dieser "P₁-Einheit" macht sich entsprechend der Übergang zum elektronenreicheren Cp*-Liganden am deutlichsten bemerkbar: Eine Änderung um ca. 60 ppm zu höherem Feld scheint durch den "elektronendrückenden" Effekt des vollalkylierten Cp*-Liganden erklärlich. Diese recht geringen Änderungen stehen in gutem Einklang mit der Situation bei anderen hier beschriebenen P_n-Komplexen mit Alkyl- bzw. Silylsubstitution.

Scheer et al. betonen beim [{Cp"Co}₃P₄(CO)] ausdrücklich den ungewöhnlichen Wert der Verschiebung des μ_3 -P-Atoms von δ = -399 ppm und begründen u. a. damit die Bindungssituation. Man würde mit Blick auf die Cp*- bzw. Cp^{Si2}-Derivate jedoch eine Verschiebung im Bereich δ > 400 ppm erwarten. Auf die hohe Ähnlichkeit der Kristallstrukturen von [{Cp"Co}₃P₄(CO)] und [{Cp^{Si2}Co}₃P₄(CO)] (**25c**) wurde bereits hingewiesen. Um diesen Widerspruch aufzuklären, wurde der Komplex [{Cp"Co}₃P₄(CO)] erneut untersucht. Die ³¹P-NMR-chemische Verschiebung wurde dabei zu +414 ppm bestimmt und ordnet sich damit gut im Kontext der anderen [{Cp^RCo}₃P₄(CO)]-Komplexe ein. Der ebenso neu bestimmte Wert der IR-Bande wurde bereits oben erwähnt.

	[{Cp ^R Co} ₃ P ₄ (CO)]-Komplexe: δ /ppm (Multiplizität, rel. Integral, J_{PP} /Hz)							
Zuordnung	Cp ^{Si} (25b) Cp ^{Si2} (25c) Cp* (25e)							
P _A	490.3 (t, 1P, 37)	487.8 (t, 1P, 43)	426.3 (t, 1P, 36)					
P _M	244.5 (dd, 2P, -364, 37)	239.7 (dd, 2P, -364, 43)	293.6 (dd, 2P, -362, 36)					
P _X	24.8 (t, 1P, -364)	22.0 (t, 1P, -364)	30.1 (t, 1P, -362)					

Tabelle 25. ²	¹ P-NMR-spektrosko	pische Daten verschiedene	$er [{Cp^{R}Co}_{3}P_{4}(C)]$	CO)]-Komplexe im	Vergleich
--------------------------	-------------------------------	---------------------------	-------------------------------	------------------	-----------

Tabelle 26. ³¹P-NMR-Daten (C₆D₆, 298 K, 162 MHz) von [{Cp"Co}₃P₄(CO)].

Zuordnung	$[{Cp''Co}_3P_4(CO)], Scheer et al. [45]$	[{Cp"Co} ₃ P ₄ (CO)], eigene Messung
\mathbf{P} ···· $\mathbf{P}_2\mathbf{P}$	-398.6 (t, 44)	413.8 (t, 44)
$\mathbf{P}\cdots\mathbf{P}_{2}\mathbf{P}$	227.8 (dd, 360, 44)	227.5 (dd, 360, 44)
$\mathbf{P}\cdots\mathbf{P}_{2}\mathbf{P}$	9.9 (t, 360)	9.9 (t, 360)

Ein interessanter Aspekt einer Bewertung der Phosphorbindungssituation in **25** ist der Vergleich der Kopplungskonstanten J_{PP} verschiedener (μ_3 -P)-Bausteine: Im Trinickelapentaphosphacuban [{Cp*Ni}₃(μ_3 -P)(P_4)]^[78] findet man ein AX₃Y-Spinsystem, in welchem der (μ_3 -P)-Kern A über eine 16 Hz große Kopplung mit den restlichen Spins in Wechselwirkung tritt. In dem cubanartigen Cluster [{Cp^{MeEt}Fe}₃(μ_3 -P)(P₄){Mo(CO)₅}]^[79], der zusätzlich Fe-Fe-Bindungen enthält, mißt man eine ² J_{PP} -Kopplungskonstante von 20 Hz. Und schließlich beträgt die ² J_{PP} -Kopplungskonstante im heterobimetallischen Cuban [{Cp*Fe}{Cp''Ta}₂(μ_3 -P)(P₄)]^[42] nur 11 Hz. In allen drei Fällen läßt sich eine direkte P-P-Bindungsbeziehung zweifelsfrei ausschließen, so daß man diesen Wertebereich als typisch für metallvermittelte P-P-Kopplungen zu (μ_3 -P)-Inkrementen ansehen darf. Die attraktive Wechselwirkung der Phosphoratome P4 und P3 resp. P1 in den Verbindungen **25** manifestiert sich bei Kopplungen bis 44 Hz mithin auch NMR-spektroskopisch.







Abbildung 6. 31 P-NMR-Spektrum (C₆D₆, 298K, 162 MHz) von [{Cp}^{Si}Co}_{3}P_{4}(CO)] (25b).



Abbildung 10. 31 P-NMR-Spektrum (C₆D₆, 298 K, 162 MHz) von [{Cp}^{Si2}Co}_3P_4(CO)] (25c).



Abbildung 11. ³¹P-NMR-Spektrum (C₆D₆, 298 K, 162 MHz) von [{Cp*Co}₃P₄(CO)] (25e).

8.3.3 Strukturvorschlag für [{Cp^RCo}₃P₄(CO)] (**25b,e**)

Die Verbindungen [{ $Cp^{Si}Co$ }₃P₄(CO)] (**25b**) und [{ Cp^*Co }₃P₄(CO)] (**25e**) zeigen bezüglich ihrer Farbe, ihren chromatographischen Laufeigenschaften und allen spektroskopischen Daten gute Korrelation mit dem röntgenographisch untersuchten **25c**. Daher wird für sie eine analoge Struktur vorgeschlagen.



Schema 23. Strukturvorschlag für $[{Cp^{R}Co}_{3}P_{4}(CO)]$ (**25b,e**), $Cp^{R} = Cp^{Si}$ (**b**), Cp^{*} (**e**).

Die Kopplungskonstanten zwischen P4 und P1 bzw. P3 sind in den Komplexen **25b,e** kleiner als in den bereits strukturanalytisch charakterisierten Verbindungen [{ $Cp^{Si2}Co$ }₃P₄(CO)] (**25c**) bzw. [{ $Cp^{"Co}$ }₃P₄(CO)]. Ob diese eine Entsprechung in längeren P4-P1- bzw. P4-P3-Kontakten findet, bleibt einer zukünftigen Röntgenstrukturanalyse dieser Cluster **25b,e** vorbehalten.
8.4 Komplexe mit einem P₈-Liganden (21a,e)

8.4.1 NMR-spektroskopische Daten von 21a,e

Alle Dreikernkomplexe **21** sind braune Feststoffe, die sich mäßig in Aliphaten und gut in Aromaten lösen. Sie weisen ein sehr charakteristisches ³¹P-NMR-Spinsystem auf. Sein X-Teil läßt sich nach Regeln erster Ordnung beschreiben. Wesentlich komplizierter ist das Subsystem der übrigen Kerne. Durch die Koordination des P₈-Liganden (= P₅-P₃) an Übergangsmetallfragmente {Cp^RCo} werden die zwei Paare symmetrieäquivalenter Positionen des Fünfringes magnetisch verschieden. Der P₈-Ligand behält dabei in allen Fällen seine C_s -Symmetrie. Allen P₈-Liganden gemeinsam ist eine große Linienbreite beim Signal desjenigen Atoms aus dem Phosphordreiring, welches die exocyclische Verknüpfung mit dem Fünfring herstellt (P_B in **21e**, P_A in **21a**). Wie auch bei den P₁₀- (= P₅-P₅) und P₁₂-Liganden (= P₅-P₇), die jeweils identische P₅-Baueinheiten besitzen, findet man diese Resonanz stets bei tiefem Feld. Mit zunehmender Größe des Liganden verschiebt sich seine Lage weiter zu tiefem Feld (P₈: ca. 90 ppm, P₁₀: ca. 250 ppm, P₁₂: ca. 400 ppm). Gleiches ist an den P₈- und P₁₀-Komplexen des homologen Rhodiums festzustellen.



Schema 24. Spinsystem des koordinierten P₈-Liganden in 21e.

Verbindung [{Cp*Co}₃P₈] (**21e**) zeigt den Habitus eines [A]₂BC[M]₂X₂-Spinsystems. Die mittelgroße, positive Kopplung zwischen den Atomen P_A und P_{A'} spricht für eine Öffnung dieser Kante. Die Größe der Kopplung ²J_{MM'} kann der Simulation des Spinsystems nicht entnommen werden, da das berechnete Spektrum gegen Einführung kleiner M-M'-Kopplungen praktisch invariant ist. Das Spektrum ist in Abb. 13, Seite 64 dargestellt. Das Protonenspektrum zeigt erwartungsgemäß drei verschiedene Ligandenpositionen an.

Tabelle 27. ³¹P- und ¹H-Daten (C_6D_6 , 298 K, 162/400 MHz) von [{Cp*Co}₃P₈] (21e).

Kern	δ /ppm	Multiplizität	rel. Integral	ⁿ J _{PP} /Hz
³¹ P	127.8	P _A , pdd	2P	$^{1}J_{\rm AM} = -375, ^{2}J_{\rm AA'} = 105$
$[A]_2BC[M]_2X_2-$	79.6	P _B , pdt	1P	${}^{1}J_{\rm BC} = -97, {}^{2}J_{\rm AB} = 25$
System	74.7	P _C , pdt	1P	${}^{3}J_{\rm AC} = 12, {}^{1}J_{\rm CM} = -310$
	-90.8	P _M , ptt	2P	$^2J_{\mathrm{AM}'}=16$
	-138.3	P _X , d	2P	${}^{1}J_{\rm BX} = -221$
$^{1}\mathrm{H}$	1.78	S	15H	-
	1.75	s	15H	-
	1.67	S	15H	-

Geht man vom Cp*-Liganden in 21e zum sterisch aufwendigeren Cp^{3/2} in Verbindung $[{Cp^{3/2}Co}_{3}P_{8}]$ (21a) über, ist eine Verbreiterung derjenigen ³¹P-NMR-Signale festzustellen, welche die Kerne P_B und P_M repräsentieren, d. h. die Fläche des Allphosphapolyensystems im P₈-Liganden. Gleichzeitig ist im ¹H-NMR-Spektrum des Komplexes **21a** bei Raumtemperatur ein Koaleszenzphänomen zu beobachten. Dies deutet auf eine Verzahnung der Cp^{3/2}-Liganden an der Fünfringeinheit hin. Bei 343 K/400 MHz in C₆D₆ ist der Koaleszenzvorgang für die Signale der Isopropylgruppen abgeschlossen. Eine Interpretation der teils überlagerten Septettsignale gelingt durch ein ¹H¹H-COSY90-NMR-Spektrum bei 343 K (Tabelle 29 mit allen Daten auf S. 63). Die neun Kreuzsignale lassen den jeweiligen Kopplungspartner eindeutig auffinden. Im Einklang mit der Annahme dreier Cp^{3/2}-Liganden in jeweils verschiedener, spiegelsymmetrischer Umgebung detektiert man drei Septetts, die nur mit einem Dublett koppeln. Diese sind denjenigen Isopropylgruppen zuzuordnen, welche jeweils vicinale Methylgruppen am Cp-Ring besitzen. Die übrigen drei Septetts koppeln jeweils mit zwei Dublettsignalen. Es handelt sich daher um die Signale der beiden Isopropylgruppen, welche direkt benachbart am Cp-Ring stehen. Die Signale der Ringmethylgruppen sind auch bei 343 K verbreitert und weisen mit ihrem Integralverhältnis von 3:3:9:3 noch auf eine Asymmetrie hin. Die Verbreiterung der ³¹P-NMR-Signale bleibt bei 343 K erhalten.

Im ³¹P-NMR-Spektrum weist eine charakteristische Verbreiterung des P_A-Pseudodoppeltripletts diesen Kern als die Verknüpfungsposition des Dreiringes aus. Die Simulation gelingt unter der Annahme eines A[B]₂C[M]₂X₂-Spinsystems mit den nachfolgend abgebildeten Konnektivitäten. Die Kopplung zwischen den Kernen P_B und P_B, ist deutlich kleiner als der analoge Wert ²J_{AA}, in Verbindung [{Cp*Co}₃P₈] (**21e**). Das ³¹P-NMR-Spektrum findet sich auf Seite 64 abgebildet.



Schema 25. Spinsystem des koordinierten P₈-Liganden in 21a.

Tabelle 28. ³	¹ P-NMR-Daten	$(C_6D_6, 298 \text{ K},$	162 MHz) von	[{C	$p^{3/2}Co_3P_8$] (21a).
--------------------------	--------------------------	---------------------------	--------------	-----	----------------------	-------

	δ /ppm	Multiplizität	rel. Integral	$^{n}J_{\mathrm{PP}}/\mathrm{Hz}$
	85.3	P _A , dt	1P	${}^{1}J_{AC} = -91, {}^{1}J_{AX} = -216,$ ${}^{2}J_{AB} = 27, {}^{2}J_{AM} = 28$
A[B] ₂ C[M] ₂ X ₂ - System	76.7	P _B , pdd	2P	${}^{1}J_{\rm BM} = -413, {}^{2}J_{\rm BB'} = 33,$ ${}^{2}J_{\rm BM'} = 81$
	69.8	P _C , pdt	1P	${}^{1}J_{\rm CM} = -321,$
	-69.0	P _M , pt	2P	$^2J_{\mathrm{MM}'}=50$
	-140.7	P _X , d	2P	$^{2}J_{\mathrm{CX}}=7$

δ /ppm	Multiplizität	rel. Integral	$^{3}J_{ m HH}$	Zuordnung
2.99	sept	2Н	7.20	vic-CHMe ₂
2.96	sept	2Н	7.20	vic-CHMe ₂
2.92	sept	1H	7.20	$-CHMe_2$
2.75	sept	2Н	7.22	vic-CHMe ₂
2.70	sept	1H	7.26	$-CHMe_2$
2.62	sept	1H	7.18	$-CHMe_2$
1.93	S	3Н	-	Ring-CH ₃
1.92	S	3Н	-	
1.88	S	9H	-	
1.87	S	3Н	-	
1.56	d	6H	7.20	$-CH(CH_3)_2$
1.54	d	12H	7.46	
1.53	d	6H	7.40	
1.36	d	6H	7.18	
1.32	d	6H	7.00	
1.25	d	6H	7.26	
1.23	d	6H	7.00	
1.21	d	6H	7.00	

Tabelle 29. ¹H-NMR-Daten (C₆D₆, 343 K, 400 MHz) von [{Cp^{3/2}Co}₃P₈] (**21a**).

Tabelle 30. ${}^{1}H^{1}H$ -COSY90-NMR (C₆D₆, 343 K, 400 MHz) von [{Cp^{3/2}Co}₃P₈] (**21a**). Matrix der Kreuzsignale.

δ /														
ppm	2.99	2.96	2.92	2.75	2.70	2.62	1.56	1.54	1.53	1.36	1.32	1.25	1.23	1.21
2.99									•		•			
2.96								•						•
2.92							•							
2.75								•					•	
2.70												•		
2.62										•				
1.56			•											
1.54		•		•										
1.53	•													
1.36						•								
1.32	•													
1.25					•									
1.23				•										
1.21		•												



Abbildung 12. 31 P-NMR-Spektrum (C₆D₆, 298 K, 162 MHz) von [{Cp ${}^{3/2}$ Co}₃P₈] (21a).



Abbildung 13. ³¹P-NMR-Spektrum (C₆D₆, 298 K, 162 MHz) von [{Cp*Co}₃P₈] (**21e**).

8.4.2 Strukturvorschlag für 21a,e

Alle untersuchten Komplexe **21a,c,d,e** zeigen sehr gute Übereinstimmung mit den Eigenschaften von [{Cp'''Co}₃P₈]. Vor allem das ³¹P-NMR-Spinsystem dieser P₈-Komplexe ist von charakteristischer Erscheinung. Daher lehnt sich der Vorschlag für die Struktur der Dreikernkomplexe **21a,e** direkt an die Röntgenstruktur des [{Cp'''Co}₃P₈] an.

Diese Kristallstruktur von $[{Cp''Co}_3P_8]^{[33]}$ erlaubt nur die Bestimmung des Schweratomgerüsts. Sie konnte nicht verfeinert werden. Im Hinblick auf die noch folgende Strukturdiskussion von $[{Cp}^{Si2}Co}_4P_{10}]$ (**22c**) sei angemerkt, daß die Daten der Schweratomabstände^[24] in $[{Cp'''Co}_3P_8]$ trotz des schlechten *R*-Wertes sinnvoll erscheinen. Speziell die $\{Co_2P_5\}$ -Baueinheit korreliert gut mit der analogen Einheit in $[{Cp}^{Si2}Co}_4P_{10}]$ (**22c**). Auch dort findet sich an der Kante des P₅-Rings ein P-P-Abstandswert an der oberen Grenze bindender P-P-Wechselwirkungen. Vergleicht man die ³¹P-NMR-spektroskopischen Daten aller P₈-, P₁₀- und P₁₂-Komplexe miteinander, so fällt auf, daß die P₈-Komplexe durchweg die kleinsten ¹J_{PP}-Kopplungen in der Bindung besitzen, welche die beiden Phosphorringe miteinander verknüpft. Dies spricht für eine optimale antiperiplanare Stellung der Phosphor*lone-pairs*.



Abbildung 7. Struktur von $[{Cp'''Co}_3P_8]$ im Kristall und Strukturvorschläge für $[{Cp^RCo}_3P_8]$ (21a,e).

Auf Grund der ³¹P-NMR-Rohdaten ist dieser Vorschlag auch für die Komplexe [{ $Cp^{R}Co$ }₃P₈] (**21c,d**) (**c**: $Cp^{R} = Cp^{Si2}$, **d**: $Cp^{R} = Cp^{Si3}$) adäquat, obwohl deren Isolierung in reiner Substanz noch aussteht. Um weitere Kristallstrukturanalysen von [{ $Cp^{R}Co$ }₃P₈]-Komplexen erhalten zu können, scheint ein besserer Zugang zu dem bisher nur in Spuren erhaltenen "[{ $Cp^{Si2}Co$ }₃P₈] (**21c**)" vordringlich.

8.5 Komplexe mit einem P₁₀-Liganden (22a-d)

Alle Cobalt-P₁₀-Komplexe sind olivgrüne Feststoffe, die sich bereits in *n*-Hexan mäßig gut lösen. Konzentriertere Lösungen erhält man mit aromatischen oder halogenierten Solvenzien. Die Verbindung [{ $Cp^{Si2}Co$ }₄P₁₀] (**22c**) fällt direkt nach dem Entfernen des Lösungsmittels als mikrokristalliner Feststoff an.

Vierkernkomplexe des allgemeinen Typus [{ $Cp^{R}M$ }₄ E_{10}] (M = Co, Rh; E = P, As) konnten erstmalig von *M. Swarowsky* mit Cobalt und Phosphor synthetisiert werden. Die Bedeutung dieser Komplexe wurden durch Arbeiten von *B. Höbel* und *G. Berg* unterstrichen. So gelang die röntgenographische Charakterisierung der Rhodiumverbindungen [{Cp''Rh}₄ E_{10}] (**26a,b**: E = P, As). ^{[63][80]} Obwohl die elementaranalytischen und spektroskopischen Daten der verschiedenen Cobalt-P₁₀-Komplexe keinen Zweifel an deren Identität ließen, erschien eine Einkristallröntgenstrukturanalyse eines Cobaltkomplexes von hohem Interesse: Im Fall des Cp^{MeEt}-Liganden deutet das ¹H-NMR-Spektrum drei verschiedene Ligandenpositionen an, obwohl ein rhodiumanaloger P₁₀-Komplex nur zwei verschiedenartige Positionen aufweist.

8.5.1 Struktur des Komplexes [{Cp^RCo}₄P₁₀] (**22c**)

Auch bei dem P₁₀-Komplex war es wieder der Bis(trimethylsilyl)Cp-Ligand, der die Züchtung röntgentauglicher Einkristalle ermöglichte, nachdem analoge Bemühungen mit einer Vielzahl alkylierter Liganden bis dato gescheitert waren. [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] **22c**) kristallisiert triklin in der Raumgruppe *P*] mit einer Formeleinheit und einem Molekül *n*-Hexan je Zelle. Die vollständigen Angaben zur Strukturlösung, -verfeinerung sowie die Atomkoordinaten und anisotropen Auslenkungsparameter finden sich im Anhang, Kap. 14.1.5 ab Seite A24.



Schema 26. P_n -Komplexe (n = 8, 10, 12, 14) mit denkbaren Koordinationspositionen.

Das Schweratomgerüst von [{ $Cp^{Si2}Co$ }₄ P_{10}] (**22c**) konstituiert sich aus einem Dekaphosphadihydrofulvalen (P $\leftarrow o \leftarrow$ CH), das als 16-Elektronendonor an vier Cp^{Si2}-Cobaltfragmente koordiniert ist. Diese formale Ableitung der Struktur allein ausgehend vom Phosphorgerüst hat insbesondere vom heuristischen Standpunkt ihren Wert (Schema 26). So war nach den Arbeiten *G. Bergs* eine Reihe von P_n-Liganden erkennbar, deren Bauprinzip die exocyclische Verknüpfung zweier P_n-P_m-Ringe darstellt (*n*+*m*= 8, 10, 12). Dabei wird die Verknüpfungsposition durch eine *trans*-ständige Koordination der *lone-pairs* stabilisiert. Bisher sind nur Ringe von ungerader Größe *n* bzw. *m* gefunden worden. Die nächste Fortsetzung dieser Reihe ist ein P₁₄-Ligand, der inzwischen bekannt wurde (vgl. Kap. 3.3 bzw. Lit.^[35,36,37]).

In Komplex [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (**22c**) findet man nach der formalen Absättigung der Phosphorvalenzen Doppelbindungen zwischen den Atomen P4 und P5 bzw. zwischen P2 und P3. Diese Doppelbindungen koordinieren *side-on* an Cobaltatom Co2, welches damit eine 18 VE-Konfiguration erreicht. Durch Insertion in die Kante P3-P4 und Ausbildung einer koordinativen Bindung vom Phosphoratom P1 zählt man auch am zweiten Cobaltatom, Co1, 18 Valenzelektronen. Dies spiegelt sich in den Bindungsabständen des Phosphorgerüstes nur teilweise wider. Mit 2.1573(14) Å für die kurzen Bindungen zwischen P2/3 bzw. P4/5 und 2.1948(14) bzw. 2.1985(14) Å für die Einfachbindungen zwischen P1'/P2 bzw. P1'/P5 sind die Unterschiede gering. Die Länge der Einfachbindung, die als Brücke (P1-P') zwischen den Ringsystemen fungiert, beträgt nur 2.1793(18) Å. Besonders auffällig ist auch der kurze Abstand in der "koordinativen" Co1-P1-Bindung von 2.1311(11) Å. Um diesen Wert einordnen zu



Abbildung 8. Molekülstruktur von [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (**22c**) im Kristall (ohne Wasserstoffatome und Solvensmoleküle). P-P-Bindungen hervorgehoben.

können, seien drei Vergleichswerte aufgeführt. Im Cobalt(II)-Komplex $[Co(N(SiMe_3)_2)_2 (PPh_3)]^{[81]}$ beträgt der Co-P-Abstand 2.48 Å. Der kürzlich von *R. Krammer* charakterisierte Phosphankomplex $[Cp^4CoCl(PMe_3)]^{[29]}$ weist einen Co-P-Abstand von 2.2070(9) Å auf. Einen nächsten Anhaltswert für Cobalt(I)-Komplexe gibt der abgebildete Alkinkomplex, dessen Wert *Butenschön* et al. mit 2.203(2) Å bestimmt haben^[82]. Der Bindungsmodus in der recht kurzen Co1-P1-Bindung von **22c** sollte daher anders beschrieben werden.



Schema 27. Struktur von $[(\eta^5, \kappa^1-Cp(CH_2)_2P(t-Bu)_2)Co(Ph_2C_2)]$.

Ein weiterer, auffälliger Wert in [{ $Cp^{Si2}Co$ }₄ P_{10}] (**22c**) ist die Länge der "geöffneten" Kante P3-P4. Die dort gemessenen 2.4743(15) Å liegen nur wenig über dem P-P-Abstand in [(Ph_3P)₂ $Rh(Cl)(\eta^2-P_4)$]^[65] von 2.462(2) Å, der als obere Grenze einer Phosphoreinfachbindung akzeptiert ist. Diese Befunde an **22c** werden verständlicher, wenn man den Vierkernkomplex [{ $Cp^{Si2}Co$ }₄ P_{10}] (**22c**) alternativ als Cluster beschreibt, denn **22c** weist interessante Parallelen zur wohlbekannten Struktur des Heptaphosphids P_7^{3-} auf (Abbildung 9^[83]). Damit wird die Bedeutung des [{ Cp^RM }₄ P_{10}]-Komplextypus als ein wichtiges Bindeglied zwischen der Festkörperchemie der Phosphide und den molekularen Phosphanen unterstrichen.

Um die Verhältnisse in **22c** nachzubilden, muß man formal die drei negativen Ladungen entfernen (①) und ein basales Phosphoratom gegen ein Cobaltfragment austauschen. Man gelangt dann zu einer Absättigung der Valenzen, indem man eine formale Doppelbindung zwischen P1 und Co1 (②) und zwei σ -Bindungen zum Atom Co2 einführt. Dieses Metallatom



Schema 28.

erreicht eine 18 VE-Konfiguration durch die *side-on*-Koordination an eine basale P-P-Bindung (③). Der letzte Schritt ist eine formale Insertion in diese Kante (④), was letztlich der Koordination an ein gedachtes π -System der Phosphoratome P2/3, P4/5 entspricht. Reale Systeme liegen zwischen diesen beiden Formen ③ und ④. Um schließlich das gesamte Schweratomgerüst von [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (**22c**) zu erhalten, verbindet man zwei "Co₂P₆"-Bausteine mit einer gemeinsamen Kante (P1-P1').

Nach diesen beiden idealisierten Ableitungen "komplexiertes Phosphorpolyen" bzw. "Metallaheptaphosphid" soll nun die Geometrie des realen Bausteins $\{Co_2P_6\}$ diskutiert werden. Die folgende Tabelle gibt Winkel, Abstände und Ebenenrechnungen an diesem Fragment wieder.



Abbildung 9. Käfige von 22c (Co₂P₆-Ausschnitt) und Li₃P₇ (Mw., idealisiert: C_{3v}-Symmetrie) im Vergleich.

Atome	Abstände/Å	Ato	me			V	Vinke	l/°		
P1-P1'	2.1793(18)	P1-0	Co1-F	P 3		9	93.95(4)			
P2-P1'	2.1948(14)	P1-Co1-P4 93.4			93.44(4)					
P2-P3	2.1573(14)	P3-0	Co1-F	P 4		6	6.96(4)		
P3-P4	2.4743(15)	Co1	-P1-F	P1'		1	11.43	(6)		
P4-P5	2.1573(14)	P2-1	P1'-P	1		1	00.11	(7)		
P5-P1′	2.1985(14)	P5-1	P1'-P	1		1	01.18	(6)		
Co1-P1	2.1311(11)	P2-1	P1'-P:	5		9	0.82(5)		
Co1-P3	2.2405(11)	P3-1	P2-P1	/		9	9.52(5)		
Co1-P4	2.2446(11)	P2-1	P3-Co	b 1		1	16.02	(5)		
Co2-P2	2.3108(12)	P2-1	P2-P3-P4 98.860			8.86(5)			
Co2-P5	2.3196(12)	Co1-P3-P4 5			56.60(4)					
Co2-P3	2.3355(11)	Co1-P4-P3 56.44(4)								
Co2-P4	2.3753(11)	P5-1	P4-Co) 1		1	17.08	(5)		
Cp ^{Si2} -ZentrCo1	1.720	P5-1	P4-P3			9	8.58(5)			
Cp ^{Si2} -ZentrCo2	1.721	P4-1	P5-P1	/		9	8.88(5)		
Ebenendefinition	Beschreibung	Mat	rix: V	Vinke	l zwis	schen	Eber	nen E	l bis I	E9/°
E1: C1-C5	Cp ^{Si2} -Ring-Co2		E1	E2	E3	E4	E5	E6	E7	E8
E2: C6-C10	Cp ^{Si2} -Ring-Co1	E2	119							
E3: P2/P3/P4/P5	Polyenfläche	E3	4	115						
E4: P1/2/5	Querschnittsebene	E4 72 47 68								
E5: Co1/P3/P4	Basisfläche	E5	68	51	64	4				
E6: P2/P5/P1'	envelope-Spitze	E6	117	3	113	45	49			
E7: Co1/P1/P2/P3	Seitenfläche	E7	117	66	117	89	91	69		
E8: Co1/P1/P4/P5	Seitenfläche	E8	119	71	117	90	91	69	121	
E9: P4/P3/P1	Koordfläche Co1	E9	114	5.2	110	42	46	3	70	70

Tabelle 31. Ausgewählte Abstände, Winkel und Ausgleichsebenen in $[{Cp^{Si2}Co}_4P_{10}]$ (22c).

Der Vergleich der beiden Gerüste P_7^{3-} und {CoP₆} zeigt zunächst gute Übereinstimmung der Käfige. Der deutliche Unterschied tritt im basalen Dreiring zu Tage. Dieser im P_7^{3-} gleichschenklige Ring erfährt im Cobaltkomplex **22c** durch die angedeutete Insertion des Cobaltatoms in die P3-P4-Kante eine starke Aufweitung auf 2.4743(15) Å. Die Reaktion bleibt quasi auf halbem Wege zwischen den Stufen ③ und ④ aus Schema 28 stehen. Die konsequente Fortsetzung ist schließlich die formale Bildung eines $C_{2\nu}$ -symmetrischen Phosphanorbornadiens, wenn man sich Cobaltatom Co1 durch Phosphor ersetzt denkt.

Nach diesen Überlegungen ist auch der Vergleich mit dem homologen Vierkernkomplex $[{Cp''Rh}_4P_{10}]$ (**26a**)^[80] hilfreich. Der Kovalenzradius von Rhodium ist mit 1.25 Å^[84] um 0.09 Å größer als derjenige des Cobalts. Daher sollte eine allgemeine Aufweitung des P₁₀-Gerüstes beim Übergang von Cobalt zu Rhodium zu verzeichnen sein.



Abbildung 10. Schweratomgerüst von [{Cp''Rh}₄P₁₀] (26a). Alle Maße in Å *relativ* zu den Abständen in 22c.

Wie die Abbildung zeigt, verlängern sich die Rhodium-Phosphorabstände gegenüber der Vergleichsverbindung recht genau um die Differenz der Kovalenzradien. Jedoch bleibt der nichtbindende Abstand P2…P5 bei einem Wert von 3.13 Å und die kurzen Abstände P2/3 bzw. P4/5 verkürzen sich schwach. Deutlich aufgeweitet ist der Abstand in der Kante P3…P4 mit 2.624(2) Å. Offensichtlich ist die Bindungssituation beim Rhodiumkomplex dem Stadium ④ aus Schema 28 ähnlicher, welches die π -Koordination darstellt.

Dieses Phänomen am MP₆-Gerüst von **22c** findet auch bei Molekülen mit einer P₇-Einheit in der Literatur seine Entsprechung. *B. W. Eichhorn* et al. beschreiben mit $[\eta^4-P_7W(CO)_3]^{3-}$ einen Komplex, bei dem das Gleichgewicht zwischen der η^4 - und der η^2 -Koordinationsform des P₇-Käfigs durch Aufpressen oder Entfernen von Kohlenmonoxid beeinflußt werden kann^[85] (vgl., a $\stackrel{\longrightarrow}{\longrightarrow}$ b) Beide Formen wurden röntgenographisch charakterisiert. Das Gerüst von

 $[\eta^2$ -HP₇W(CO)₄]²⁻ (an Stelle des empfindlicheren $[\eta^2$ -P₇W(CO)₄]³⁻ untersucht) weist die kaum verzerrte Geometrie des Eduktes K₃P₇ auf. Auch die η^4 -Form des Trianions $[\eta^4$ -P₇Cr(CO)₃]³⁻ verleugnet ihre Entstehung^[86] aus dem Nortricyclangerüst des K₃P₇ nicht: Die Fläche P4/5/6/7 (Schema 29c) ist kein Parallelogramm, sondern trapezoid verzerrt. Die Abstände von 2.114(8) Å und 2.128(9) Å liegen im Bereich einer koordinierten Doppelbindung, die nichtbindenden Abstände betragen 3.071(8) (P6···P7)und 2.825(8) Å (P4···P5).



Schema 29

Die Autoren konnten mit *Fenske-Hall-*MO-Rechnungen zeigen, daß eine σ -artige Wechselwirkung über die P4···P5-Kante (Schema 29c) bei allen $[M(CO)_3E_7]^{3-}$ -Komplexen eine energetische Stabilisierung (*Jahn-Teller*-Effekt zweiter Ordnung) gegenüber einer unverzerrten Form zur Folge hat. In gleiche Richtung gehen die Ergebnisse der *EHT*-Rechnungen von *Bolle* und *Tremel*^[87] an den beiden Systemen $[Cr(CO)_3As_7]^{3-}$ und $[Mo(CO)_3Sb_7]^{3-}$, bei denen die Autoren eine verschieden starke Orbitalüberlappung als Ursache für das Ausmaß dieser trapezoiden Verzerrung ausmachen.

Ein interessanter Cluster, der eine komplexchemisch stabilisierte P_{10} -Einheit mit dem Norbornanmotiv enthält, wurde von *L. Y. Goh* vorgestellt. Dieses [{CpCr(CO)₂}₅ P_{10}]^[88] enthält allerdings keine Phosphorbindungen mit Mehrfachbindungsanteil. Zum Vergleich mit diesem Molekül bietet sich vielmehr das bemerkenswerte Polyphosphid P_{11}^{3-} (*H. G. v. Schnering*: "Ufosan") an^[89].

Auf die sehr kurze Metall-Phosphorbindung M-P1 (M = Rh, Co) in den Vierkernkomplexen [{Cp^RM}₄P₁₀] wurde schon voranstehend hingewiesen. Die Werte unterschreiten die Summe der Kovalenzradien deutlich, so daß die Annahme einer formalen Metall-Phosphor-Mehrfachbindung gerechtfertigt scheint. Betrachtet man nur die "Hälfte" des Moleküls (M₂P₆), so ist Position P1 mit einem Phosphiniden zu vergleichen, wie es sich zum Beispiel im Tantalcluster [{Cp"Ta}₃(μ_3 -P₂)(μ_4 -P₄){Fe(CO)₄}]^[90a] findet. Fügt man gedanklich zwei (M₂P₆)-Bausteine über eine gemeinsame Kante P1-P1' zum Komplex [{Cp^RM}₄P₁₀] zusammen, erhält man dort zwei σ^4 - λ^5 -Phosphoratome. Das ³¹P-NMR-Signal dieser Brücke findet sich bei allen Komplexen [{Cp^RM}_nP_m] bei zum Teil deutlich tiefstem Feld. Dies erinnert an den charakteristischen Tieffeldshift der ³¹P-NMR-Signale^[90b] gewinkelter Phosphinidenatome. Die weiteren NMR-spektroskopischen Eigenschaften der Vierkernkomplexe **22** werden im folgenden Kapitel behandelt.

8.5.2 NMR-spektroskopische Eigenschaften von 22a-d

Die ³¹P-NMR-Spektren der vier Komplexe **22a-d** weisen fast identische chemische Verschiebungen auf. Sie korrespondieren gut mit den Daten der schon bekannten Vierkernkomplexe des gleichen Typs. In der Reihe ist ein klarer Trend festzustellen: Mit zunehmender Substitution am Cp-Ring wird das Phosphorgerüst asymmetrischer. Die ³¹P-/¹H-NMR-Spektren unterliegen einer Dynamik bzw. Signalverbreiterungen.

Im Cp^{Si} -Komplex [{ $Cp^{Si}Co$ }₄ P_{10}] (**22b**) findet man einen inversionssymmetrischen P_{10} -Liganden. Durch die Koordination der vier Übergangsmetallfragmente werden die symmetrieäquivalenten Positionen magnetisch verschieden und man erhält im ³¹P-NMR-Spektrum ein [A]₂[B₂]₂[C₂]₂-Spinsystem. Die Simulation des Spektrums ergibt für die Kopplung der Kerne P_C und P_{C'} praktisch Null. Eine Abbildung findet sich auf Seite 76.

Das ¹H-NMR-Spektrum von **22b** zeigt sechs Signale im Integrationsverhältnis von 4:4:4:4:9:9, was auf zwei verschiedene Ligandenpositionen in jeweils symmetrischer Umgebung hinweist. Kopplungen der Ringprotonen werden bei Raumtemperatur nicht aufgelöst.



Schema 30

Tabelle 32. ³¹P- und ¹H-NMR-Daten (C₆D₆, 298 K, 162/400 MHz) von [{Cp^{Si}Co}₄P₁₀] (**22b**).

Kern	δ∕ppm	Multiplizität	rel. Integral	ⁿ J _{PP} /Hz
³¹ P-NMR	271.1	P _A , ptt	2P	${}^{1}J_{AA'} = -185,$
				${}^{1}J_{AC} = {}^{1}J_{AC'} =$ ${}^{1}J_{AC'} = {}^{1}J_{AC} = -310$
$[A]_2[B_2]_2[C_2]_2$ -	72.1	P _B , dd	4P	${}^{2}J_{AB} = {}^{2}J_{AB'} =$
System				$J_{AB} = J_{AB'} = 17,$ ${}^{2}J_{BB'} = 65$
	-148.6	P _C , ptt	4P	${}^{1}J_{\rm BC} = {}^{1}J_{\rm BC'} = -362,$
				${}^{2}J_{\rm BC'} = 51$
$^{1}\mathrm{H}$	5.55	m, br	4H	-
	5.18	m, br	4H	-
	4.91	m, br	4H	-
	4.44	m, br	4H	-
	0.67	S	18H	-
	0.30	S	18H	-

Bei der Einführung einer weiteren Silylgruppe am Cp-Ring, Komplex [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (**22c**), beobachtet man im NMR-Spektrum, daß die P₅-Einheiten chemisch verschieden werden. Auf der Zeitskala einer ³¹P-NMR-Messung detektiert man bei 340 K in C₆D₆ für jede einzelne P₅-Einheit eine pseudo-*C_s*-Symmetrie. Bei einer Meßfrequenz von 200 MHz ist diese Spiegelsymmetrie im Protonenspektrum schon bei 298 K realisiert. Die relativen Integrale von 4:2:4:2:36:36 zeigen zwei verschiedene Cp^{Si2}-Positionen in symmetrischer Umgebung an. Es resultiert so ein AB[C]₂[D]₂[E]₂[F]₂-Spinsystem für das gesamte Phosphorgerüst. Im Vergleich zu den [{Cp^RCo}₃P₈]-Komplexen beobachtet man eine relativ große Kopplung in der Verknüpfungsposition der beiden kantengeöffneten Fünfringe (¹J_{AB} in **22c**, ¹J_{AA'} in **22b**). Dies spricht für eine Abweichung der beteiligten *lone-pairs* aus der antiperiplanaren Position.



Schema 31

Tabelle 33. ³¹P- und ¹H-NMR-Daten (C₆D₆, 340/298 K, 162/200 MHz) von [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (22c).

Kern	δ /ppm	Multiplizität	rel. Integral	ⁿ J _{PP} /Hz
³¹ P-NMR	269.6	P _A , m	1P	${}^{1}J_{AB} = -205, {}^{1}J_{AE} = -311,$ ${}^{2}J_{AD} = 33$
	268.7	P _B , m	1P	${}^{1}J_{\rm BF} = -307, {}^{2}J_{\rm BC} = 6$
$AB[C]_2[D]_2[E]_2[F]_2-$	74.4	P _C , pdd	2P	${}^{1}J_{\rm CE} = -359, {}^{2}J_{\rm CC'} = 79,$
System	70.7	P _D , pdd	2P	${}^{1}J_{\rm DF} = -358, {}^{2}J_{\rm DD'} = 75,$
	-137.2	P _E , m	2P	${}^{2}J_{\rm CE'} = 34$
	-139.6	P _F , m	2P	${}^{2}J_{\rm DF'} = 46$
¹ H-NMR	5.63	s, br	4H	-
	5.09	s, br	2H	-
	5.05	s, br	4H	-
	4.71	s, br	2H	-
	0.67	S	36H	-
	0.34	S	36H	-

Ein Kalottenmodell (SCHAKAL) von $[{Cp^{Si2}Co}_4P_{10}]$ (22c) zeigt, daß sich jeder Cp^{Si2} -Ligand in 22c mit seinen beiden benachbarten Liganden verzahnen muß. Völlig asymmetrische P_{10} -Gerüste beobachtet man schließlich bei den sterisch sehr aufwendig substituierten Komplexen $[{Cp^{Si3}Co}_4P_{10}]$ (22d) und $[{Cp^{3/2}Co}_4P_{10}]$ (22a). Auch durch Variation der Temperatur über weite Bereiche (188 K bis 353 K) können hier keine scharfen Resonanzsignale erreicht werden. Die Abb. 20 auf Seite 77 zeigt die Andeutung des asymmetrischen Tieftemperaturfalls von Verbindung [{ $Cp^{Si3}Co$ }₄P₁₀] (**22d**) bei 198 K in d₈-Toluol. Gleiches gilt für das Derivat [{ $Cp^{3/2}Co$ }₄P₁₀] (**22a**). Unterhalb von 200 K in d₈-Toluol werden die Signale von **22d** sogar wieder eher breiter; vermutlich weil die Lösung dann zunehmend Feststoff enthält.

Von Komplex $[{Cp^{3/2}Co}_4P_{10}]$ (**22a**) wurde ein ¹H¹H-COSY90-NMR-Spektrum bei 353 K aufgenommen. Auch bei dieser Temperatur bleibt der asymmetrische Habitus erhalten. Eine präzise Zuordnung der koppelnden Septett- und Dublettpaare ist nicht mehr möglich, weil sich die Resonanzen von 108 Protonen in einem engen Bereich der chemischen Verschiebung z. T. mehrfach überlagern. Auf eine Tabelle mit den Kreuzsignalen wird daher verzichtet. Von den maximal 24 möglichen Kreuzsignalen lassen sich nur 16 klar identifizieren. Der Bereich der Methinprotonen- und Ringmethylgruppenresonanzen zeigt noch deutliche Signalverbreiterungen. Teilweise läßt sich die Lage und Aufspaltung der pseudo-Septetts nur durch die Kreuzsignale interpolieren. Die relativen Integralwerte werden korrekt erhalten.

Im Protonenspektrum der Verbindung [{ $Cp^{Si3}Co$ }₄ P_{10}] (**22d**) beobachtet man im Ringprotonenbereich noch bei 198 K Verbreiterungen (bei RT nur breite Signale). Das Integralverhältnis von 2:2:2:2:54:54 deutet eine Symmetrie an oder entsteht durch zufällige Isochronie. Die "Singulettsignale" der Tms-Protonen weisen beide eine Schulter auf, die wohl durch die Überlagerung zweier Singuletts im relativen Integralverhältnis von 1:2 entsteht. Insgesamt scheinen auch bei tiefer Temperatur nur zwei verschiedene Ligandenpositionen in **22d** zu existieren, obwohl das ³¹P-NMR-Spektrum bei gleicher Temperatur den Anschein eines asymmetrischen P₁₀-Bausteins erweckt.

Kern	δ /ppm	Multiplizität	rel. Integral
³¹ P	286 - 255	m, br	2P
	61 – 83	pdd, br	4P
	-128 - (-143)	pq, br	4P
$^{1}\mathrm{H}$	5.71	s, br	2Н
	5.25	s, br	2H
	5.16	s, br	2H
	4.83	s, br	2H
	0.83	s, sh	54H
	0.51	s, sh	54H

 $\textbf{Tabelle 34.} \ {}^{31}\text{P}/{}^{1}\text{H-NMR-Daten (C_7D_8, 198 K, 162/400 MHz) von [{Cp}^{Si3}\text{Co}}_{4}\text{P}_{10}] \ \textbf{(22d)}.$

Tabelle 35. ³¹P-NMR-Daten (C_6D_6 , 298 K, 162 MHz) von [{ $Cp^{3/2}Co$ }₄P₁₀] (**22a**).

δ/ppm	Multiplizität	rel. Integral
254.4	m, br	2P
90 - 50	m, br	4P
-136.8	pq, br	4P

δ /ppm	Multiplizität	rel. Integral	$^{3}J_{\rm HH}/\rm Hz$	Zuordnung
3.37	sept	1H		-C H (CH ₃) ₂
3.30	sept	1H		
3.27	sept	1H	jeweils	
3.21	sept	1H	ca. 7 Hz.	
3.12	sept	1H		
3.06	sept	1H	nicht	
3.03	sept	1H	genauer	
2.98	sept	1H	bestimmbar	
2.94	sept	1H		
2.92	sept	1H	wegen	
2.88	sept	1H	Überlagerungen	
2.76	sept	1H		
2.51	S	3H	-	Ring-CH ₃
2.41	s, br	3H	-	
2.38	s, br	3H	-	
2.34	s, br	3H	-	
1.99	S	3H	-	
1.98	S	3H	-	
1.94	S	3H	-	
1.87	d	3H	7.09	$-CH(CH_3)_2$
1.73	d	3H	7.50	
1.724	s, br	3H	-	Ring-CH ₃
1.72	d	3H	7.03	$-CH(CH_3)_2$
1.68	d	3H	7.10	
1.672	d	3H	6.80	
1.666	d	3H	7.03	
1.59	d	3H	7.03	
1.58	d	3H	7.03	
1.57	d	3H	7.17	
1.53	d	3H	7.10	
1.48	d	3H	7.10	
1.43	d	6H	7.03	
1.39	d	6H	7.03	
1.345	d	3H	6.81	
1.341	d	3Н	7.10	
1.31	d	3Н	7.61	
1.29	d	6H	7.32	
1.273	d	6H	7.17	
1.265	d	3H	7.03	
1.12	d	3H	6.88	

Tabelle 36.	¹ H-NMR-spektrosko	pische Daten (C ₆ D ₆	, 353 K, 400 MHz)) von [{ $Cp^{3/2}Co$	$_{4}P_{10}$] (22a).
-------------	-------------------------------	---	-------------------	-----------------------	-----------------------



Abbildung 18. 31 P-NMR-Spektrum (C₆D₆, 298 K, 162 MHz) von [{Cp^{Si}Co}₄P₁₀] (22b).



Abbildung 19. 31 P-NMR-Spektrum (C₆D₆, 340 K, 162 MHz) von [{Cp}^{Si2}Co}₄P₁₀] (22c).



Abbildung 20. 31 P-NMR-Spektren (C₇D₈, 162 MHz) von [{Cp Si3 Co}₄P₁₀] (**22d**). a) 298 K, b) 243 K, c) 198 K.

8.5.3 Strukturvorschlag für 22a,b,d

Die analytischen Eigenschaften der Komplexe **22a,b,d** lassen keinen Zweifel daran, daß es sich hier um Vierkernkomplexe vom strukturellen Typus der röntgenographisch untersuchten Verbindung **22c** handelt. Daher wird auch für **22a,b,d** ein Gerüst aus zwei formal kantenverknüpften nortricyclanartigen { $(Cp^RCo)_2P_6$ }-Einheiten vorgeschlagen.

Die Röntgenstruktur von **22c** rechtfertigt auch im nachhinein den Vorschlag *G. Bergs* für $[{Cp''Co}_4P_{10}]$. Gleiches gilt für die Struktur des Komplexes $[{Cp''Co}_4P_{10}]$, für den *M. Swarowsky* ursprünglich einen anderen, "symmetriegerechten" Vorschlag favorisierte^{[23][91]}.



Schema 32. Strukturvorschläge für 22a,b,d.

Für die Verbindungen mit Cp^{Si3} - bzw. $Cp^{3/2}$ -Liganden sollte dieser { $(Cp^RCo)_2P_6$ }-Käfig eine deutliche Verzerrung aufweisen. Dies ergibt sich aus den ³¹P-NMR-spektroskopischen Befunden und deutet sich auch schon in der Struktur von **22c** an.

8.6 Komplexe mit einem P₁₂-Liganden (23a,e)

Die Komplexe [{ $Cp^{R}Co$ }₃P₁₂] (**23a,d,e**) sind schwarzgrüne Feststoffe. Die Verbindungen **23a,e** sind in *n*-Hexan nur schwach, Komplex **23d** bereits mäßig löslich. Konzentriertere Lösungen von [{ $Cp^{R}Co$ }₃P₁₂] (**23**) erhält man mit halogenierten Solvenzien. Das Tris(trimethyl-silyl)-Derivat **23d** wird bisher nur im Gemisch mit dem Vierkernkomplex [{ $Cp^{Si3}Co$ }₄P₁₀] (**22d**) erhalten. Seine Daten werden daher nicht beschrieben.

8.6.1 NMR-spektroskopische Eigenschaften von 23a,e

Die Cp*-Verbindung [{Cp*Co}₃P₁₂] (**23e**) zeigt bei Raumtemperatur auf der Zeitskala der ³¹P-NMR-Messung eine C_s -Pseudosymmetrie. Geht man bei der Simulation dieses Spektrums zunächst vom allgemeinen Fall eines ABCDEFGHIJKL-Spinsystems aus, findet man für die norbornadienartige P₇-Baueinheit eine Vereinfachung zum AE₂[F]₂[G]₂-System. Das P₅-Inkrement bleibt geringfügig asymmetrisch. Die Kerne B/C bzw. H/I sind fast isochron.



Schema 33

Tabelle 37. ³¹P- und ¹H-NMR-Daten (CH₂Cl₂/C₆D₆-Kap., 298 K, 162/400 MHz) von [{Cp*Co}₃P₁₂] (23e).

Kern	δ /ppm	Multiplizität	rel. Integral	ⁿ J _{PP} /Hz
³¹ P	388.2	P _A , m	1P	${}^{1}J_{AD} = -233, {}^{1}J_{AE} = -327$
	127.7	P _B , pdd	1P	${}^{1}J_{\rm BH} = -335, {}^{2}J_{\rm BC} = 114$
ABCDE ₂	127.6	P _C , pdd	1P	${}^{1}J_{\rm CI} = -335, {}^{2}J_{\rm CH} = 38$
$[F]_2[G]_2HI$ -	64.1	P _D , pq	1P	${}^{1}J_{\rm DH} = -194, {}^{1}J_{\rm DI} = -192$
System	-34.0	P _E , m	2P	${}^{1}J_{\rm EF} = -233, {}^{1}J_{\rm EG} = -246$
	-58.7	P _F , pdd	2P	${}^{1}J_{\rm FF'} = -219$
	-101.6	P _G , pdt	2P	${}^{1}J_{\rm GG'} = -236, {}^{3}J_{\rm DG} = 61$
	-132.7	P _H , m	1P	$^{2}J_{\mathrm{HI}}=7$
	-132.7	P _I , m	1P	${}^{2}J_{\rm BI} = 39$
$^{1}\mathrm{H}$	1.93	S	15H	-
	1.62	S	15H	-
	1.31	S	15H	-

Die positive Kopplung zwischen den Atomen P_B und P_C deutet auf eine Öffnung dieser Kante hin. Der Werte von ${}^{2}J_{FG}$ resp. ${}^{2}J_{FG'}$ konnten durch Simulation nicht bestimmt werden. Die Wechselwirkung zwischen den Phosphoratomen $P_{G/G'}$ und P_D manifestiert sich in Form einer 61 Hz großen Kopplung. Sie dürfte von den *lone-pairs* der beteiligten Atome über den Raum vermittelt werden. Insgesamt erhält man ein ABCDE₂[F]₂[G]₂HI-Spinsystem.

Das ¹H-NMR-Spektrum von [$\{Cp*Co\}_3P_{12}$] (**23e**) weist drei Singuletts für die drei Metallpositionen im Komplex auf.



Abbildung 11. ³¹P-NMR-Spektrum (CH₂Cl₂/C₆D₆-Kap., 298 K, 162 MHz) von [{Cp*Co}₃P₁₂] (23e).

Während der Dreikernkomplex [{ Cp^*Co }₃ P_{12}] (**23e**) bei Raumtemperatur im ³¹P-NMR-Spektrum den Habitus eines annähernd spiegelsymmetrischen P₁₂-Liganden zeigt, detektiert man beim $Cp^{3/2}$ -Derivat [{ $Cp^{3/2}Co$ }₃ P_{12}] (**23a**) bei gleicher Temperatur verbreiterte Signale und drei koaleszierende Signalgruppen (Abbildung 23: 330 K, Abbildung 23: 295 K, Seite 83). An Hand der relativen Integrale lassen sich die Signale A und D eindeutig den ringver-knüpfenden Phosphoratomen zuordnen. Das Pseudoquartett bei tiefstem Feld (P_A) ist das Signal der "P₁-Brücke" in der Phosphanorbornadieneinheit (P₁₂ = P₅-P₇). Sein Habitus ist bei allen bekannten P₁₂-Komplexen praktisch temperaturunabhängig.

Die Zuordnungen der in Koaleszenz befindlichen Signale von **23a** wurde durch Vergleich mit den Verbindungen [{Cp*Co}₃P₁₂] (**23e**) und [{Cp'''Co}₃P₁₂] getroffen. Auf eine Simulation der breiten Signale von Komplex **23a** wurde verzichtet. Zur weiteren Klärung könnte ein ³¹P³¹P-COSY-NMR-Spektrum bei tiefer Temperatur beitragen, das jedoch technisch problematisch ist, weil die Meßdauer etwa 2.5 Tage betragen würde (Relaxationszeit *D*1 = 4 s). Das Cp'''-Derivat [{Cp'''Co}₃P₁₂],^[33] welches von *G. Berg* beschrieben wurde, zeigt bereits bei Raumtemperatur im ³¹P-NMR-Spektrum den Habitus eines asymmetrischen ABCDEFGH-IJKL-Systems. Der pseudo-*Cs*-symmetrische Fall wird dort erst oberhalb von 370 K erreicht. Als Ursache für diese Dynamik der P₁₂-Liganden kommt erstens eine "Verzahnung" der sterisch aufwendigen Cp^R-Liganden an der P₅-Baueinheit in Frage. Dabei sollte auch das Phosphorgerüst verzerrt werden. Dies steht im Einklang mit den steigenden Koaleszenztemperaturen in den ³¹P-NMR-Spektren der Reihe Cp* ($T_C < 270$ K), Cp^{3/2} ($T_C = 313$ K) und Cp^{III} ($T_C = 335 - 355$ K). Zweitens könnte das Koaleszenzphänomen in den Positionen der Phosphanorbornadieneinheit nach *G. Berg* auf eine Pendelbewegung dieses P₇-Inkrements um die Achse der exocyclischen Ringverknüpfung zurückzuführen sein.

Im ¹H-NMR-Spektrum von [{ $Cp^{3/2}Co$ }₃P₁₂] (**23a**) beobachtet man bei Raumtemperatur die Verbreiterung der Dublettsignale. Zwei Dublettsignale befinden sich in Koaleszenz. Im ¹H¹H-COSY90-NMR-Spektrum bei 303 K beobachtet man das neunte Kreuzsignal nur schwach. Nach Erhöhung der Temperatur auf 343 K wird auf der Zeitskala der ¹H-NMR-Messung *C_s*-Symmetrie erreicht. Das ¹H¹H-COSY90-NMR-Spektrum weist dann mit neun Kreuzsignalen drei verschiedene Cp^{3/2}-Liganden in jeweils spiegelsymmetrischer Umgebung aus. Tabellen mit diesen Daten finden sich auf Seite 82.



Schema 34. Vorschlag für die Zuordnung des Spinsystem von 23a bei 343 K.

Tabelle 38. ³¹P-NMR-spektroskopische Daten (C₆D₆, 343 K, 162 MHz) von [{Cp^{3/2}Co}₃P₁₂] (**23a**).

δ/ppm	Multiplizität	rel. Integral	exp. Aufspaltung/Hz
397.6	P _A , pq	1P	278
69.7	P _B , br	2P	
53.8	P _D , pq	1P	213
-36.2	P _E , br	2P	
-61.9	P _G , br	2P	
-104.2	P _I , br	2P	167
-124.1	P_K , P_L ; pdd	2P	305, 198

δ /ppm	Multiplizität	rel. Integral	$^{3}J_{\mathrm{HH}}/\mathrm{Hz}$	Zuordnung
3.09	sept	2 H	7.10	-C H (CH ₃) ₂
2.99	sept	1 H	6.90	
2.93	sept	2 H	7.09	
2.75	sept	2 H	7.21	
2.71	sept	1 H	7.09	
2.51	sept	1 H	7.17	
2.23	S	6 H	-	Ring-CH ₃
1.89	S	6 H	-	
1.65	d	6 H	7.15	$-CH(CH_3)_2$
1.55	d	6 H	7.15	
1.51	S	6 H	-	Ring-CH ₃
1.50	d	6 H	6.90	$-CH(CH_3)_2$
1.36	d	6 H	7.05	
1.24	d	6 H	7.09	
1.19	d	12 H	7.17	
1.15	d	6 H	7.09	
1.12	d	6 H	7.08	

Tabelle 39. ¹H-NMR-spektroskopische Daten (C₆D₆, 343 K, 400 MHz) von [{Cp^{3/2}Co}₃P₁₂] (**23a**).

 $\textbf{Tabelle 40.} \ ^1H^1H-COSY90-NMR-Spektrum (C_6D_6, \ 343\ K) \ von \ [\{Cp^{3/2}Co\}_3P_{12}] \ \textbf{(23a)}. \ Matrix \ der \ Kreuzsignale.$

δ /														
ppm	3.09	2.99	2.93	2.75	2.71	2.51	1.65	1.55	1.50	1.36	1.24	1.19	1.15	1.12
3.09							•			•				
2.99									•					
2.93								•					•	
2.75												•		•
2.71											•			
2.51												•		
1.65	•													
1.55			•											
1.50		•												
1.36	•													
1.24					•									
1.19				•		•								
1.15			•											
1.12				•										



Abbildung 22. 31 P-NMR-Spektrum (C₆D₆, 330 K, 162 MHz) von [{Cp ${}^{3/2}$ Co}₃P₁₂] (23a).



Abbildung 23. 31 P-NMR-Spektrum (C₆D₆, 298 K, 162 MHz) von [{Cp ${}^{3/2}$ Co}₃P₁₂] (23a).

8.6.2 Strukturvorschlag für 21a,d,e

Der Vorschlag des bekannten P₁₂-Gerüstes^[33] wurde bei der Diskussion der ³¹P-NMR-Spektren von **23a,e** bereits benutzt, weil die Simulation der Spektren mit diesen Annahmen über die Konnektivitäten gelingt. Die Gerüstdynamik, welche in den ³¹P-NMR-Spektren von **21a,e** zu beobachten ist, unterstützt diesen Befund. Der gleiche Vorschlag wird für Verbindung [{Cp^{Si3}Co}₃P₁₂] (**23d**) gemacht, die bisher nicht rein isoliert werden konnte.



Zwar beruht auch die Struktur des Komplexes [{Cp'''Co}₃P₁₂] bisher auf einem Vorschlag, doch ist das Bauprinzip der Reihe von P_n-Komplexen (n = 8, 10, 12, 14) unzweifelhaft. Cobalt ist das erste Metall, bei dem zwei Vertreter dieser Reihe röntgenographisch untersucht werden konnten: [{Cp'''Co}₃P₈] und [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (**22c**). Dabei wurden alle Annahmen über das Phosphorgerüst grundsätzlich bestätigt.

Schema 35 zeigt schematisch die denkbaren Koordinationspositionen in einem solchen P₁₂-Komplex im Kontext der P_n-Reihe (n = 10, 12, 14). Bei den Komplexen **23** liegt der Typus M₃P₁₂ vor. Dabei sind die Koordinationspositionen \mathbb{O} , \mathbb{Q} und \mathbb{G} besetzt. Dies macht sich in den Öffnung einer Kante des Fünfringes bemerkbar. Außerdem beobachtet man in der P₇-Phosphanorbornadieneinheit annähernd gleiche chemische Verschiebungen und ¹J_{PP}-Kopplungen für beide P₂-Brücken. Verbindungen des Typs "M₄P₁₂" wurden bisher nicht beobachtet.



Schema 35. Denkbare Metallpositionen in der Koordinationssphäre von P_n -Gerüsten.

9 Interkonversion und Bildung von P_n-Komplexen – eine Synopsis

9.1 Das Produktspektrum

Im Anschluß an die Diskussion der einzelnen P_n -Komplexe soll nun der Zusammenhang rekapituliert werden. Nach der Vielzahl von vergleichenden Reaktionen und der Sichtung des bekannten Materials bleibt festzustellen, daß sich die Eigenarten der Cp^R -Liganden bei der Produktbildung nicht kontinuierlich mit der Ringsubstitution ändern. Eine einfache inkrementelle Beschreibung der Effekte ist kaum möglich. Folgende Tendenzen sind jedoch erkennbar:

- Beim Einsatz des Cp*- oder Cp^{Si}-Liganden haben Stöchiometrie und Reaktionsbedingungen großen Einfluß auf die gebildeten Produkte.
- Bei hohem sterischen Aufwand der Substitution am Cp-Ring werden die Produktbilder unselektiver und ähneln sich sehr. Der Austausch von *t*-Butyl- gegen Tms- oder *i*-Propyl Gruppen hat wenig Effekt. Die Phosphorstöchiometrie hat kaum Einfluß auf das Produktspektrum.
- Allein das Phänomen, daß durch Photolyse von $[Cp'''Co(CO)_2]$ und P_4 recht selektiv $[{Cp'''Co}_3P_{12}]$ entsteht, bleibt singulär.
- Beim silylierten Liganden Cp^{Si2} ist gute Übereinstimmung mit den analogen Cp"-Umsetzungen des Cobalts und Rhodiums zu konstatieren. Die Chemie der P_n-Komplexe wird vom Typus "[{Cp^RM}₄P₁₀]" dominiert.

Edukt		Therm	olysen		Photolysen			
$[Cp^{R}Co(CO)_{2}]$	M_2P_4	M_3P_8	M ₄ P ₁₀	M ₃ P ₁₂	M_2P_4	M_3P_8	M ₄ P ₁₀	$M_{3}P_{12}$
Cp*	•			•	•	•		
Cp ^{Si}			•		•		•	
Cp ^{Si2}	•		•		•	0	•	
Cp ^{Si3}	•	•	•	•	•	•	•	•
Cp ^{3/2}	•	•	•	•	•	•	•	•
Cp''' ^[24]	•	•	•	•	•			•
$[Cp^{R}Rh(CO)_{2}]$								
Cp'' ^[63]	•		•					
Cp''' ^[63]	•	•			keine Experimente bekannt			unnt

Tabelle 41. Produktspektren Photo- und Thermolysen. Legende: \bullet = Bildung, \circ = nur Spuren.

Die Ergebnisse aller Thermolysen und Photolysen, die zum Aufbau größerer Phosphorgerüste führen, sind in Tabelle 41 dargestellt. Die Komplextypen [$\{Cp^{R}Co\}_{4}P_{4}$] (**19**) und [$\{Cp^{R}Co\}_{3}-P_{4}(CO)$] (**25**) sind dort aus folgenden Gründen nicht berücksichtigt.

- [{Cp^RCo}₄P₄] (19) bildet sich bevorzugt beim Einsatz geringer stöchiometrischer Mengen an P₄ und tritt deshalb im Kontext der höheren P_n-Komplexe (n ≥ 8) nicht in Erscheinung. Eine weitere Umsetzung von 19 mit P₄ kann nicht erreicht werden. Das Molekül [{Cp^RCo}₄P₄] (19) liegt in einer thermodynamischen Senke, ist quasi "zu stabil".
- Die Verbindungen [{Cp^RCo}₃P₄(CO)] (25) bilden sich auch bevorzugt bei stöchiometrischem Phosphorunterschuß. Sie sind am Aufbau der größeren P_n-Komplexe wohl nicht beteiligt, weil aus 25 zuvor die Zweikernkomplexe [{Cp^RCo}₂(μ,η^{2:2}-P₂)₂] (20) entstehen, 25 ist quasi "nicht stabil genug". Allerdings ist die "Folgechemie" von 25 und P₄ noch nicht erschöpfend untersucht.

Der Gedanke von *B. Höbel*, wonach die größeren P_n-Komplexe durch Cycloadditionen von P₂-Einheiten an [{Cp^RRh}₂P₄(CO)] (**17**) entstehen^[63] sollten, ist ästhetisch reizvoll, aber experimentell nicht nachvollziehbar. Alle höheren P_n-Komplexe entstehen langsam unter Bedingungen, welche die Verbindung **17** zuvor zersetzen. Das gilt mehr noch für die entsprechenden Cobaltverbindungen. Daher sind auch die Komplexe [{Cp^RM(CO)}(η^{2:2}-P₄)-{Cp^RM(CO)}], [{Cp^RM}(CO)(η²-P₄)] und [{Cp^RM}₂(η^{4:2}-P₄)(CO)] (M = Rh, Co) in der Tabelle 41 nicht erwähnt. Die Bildung von [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (**22c**) benötigt auch gar keine carbonylhaltigen Edukte. Ähnliches läßt sich für den thermisch robusten Rhodiumkomplex [{Cp^rRh}₄P₁₀] vermuten.

Prinzipiell schwer zu klären ist die Bildungsreihenfolge der P_n -Komplexe, die wichtige Aufschlüsse über Mechanismen geben könnte. Da bisher keine gezielten Interkonversionsreaktionen gelingen, ist darüber keine Information erhältlich. Bei den Cp^{Si2}- und Cp*-Verbindungen **20c,**e ist eine Art "thermische Isomerisierung" möglich:

Durch längere Thermolyse von [{Cp^{Si2}Co)₂P₄] (20c) erhält man selektiv [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (22c). Das {Cp^{Si2}Co}-Fragment wird quantitativ verbraucht. Aber auch ohne Zusatz von weißem Phosphor entsteht 22c durch Thermolyse aus 20c. Kleine Mengen des Vierkern-komplexes 22c entstehen sofort bei Thermolyse von [Cp^{Si2}Co(CO)₂] (4c) und P₄.

$$[{Cp^{Si2}Co}_{2}P_{4}] (20c) \xrightarrow{0-2 P_{4}, \Delta} [{Cp^{Si2}Co}_{4}P_{10}] (22c)$$

Durch Dauerthermolyse (72 h) von [{Cp*Co}₂P₄] (20e) und P₄ kann in schlechter Ausbeute [{Cp*Co}₃P₁₂] (23e) hergestellt werden. Die "thermodynamische Senke" [{Cp^RCo}₄P₁₀] fehlt bekanntlich bei Cp*. Auch hier wird das Edukt [{Cp*Co}₂P₄] (20e) komplett zersetzt.

$$[{Cp*Co}_{2}P_{4}] (20e) \xrightarrow{3 P_{4}, \Delta} [{Cp*Co}_{3}P_{12}] (23e), max. 3\%$$

Es hat sich gezeigt, daß die Bildung der größeren P_n -Gerüste (n = 8, 10, 12) nicht an den Einsatz hochalkylierter Cp^R -Liganden am Metall gebunden ist. Obwohl im Rahmen dieser Arbeit ihre Zugänglichkeit beträchtlich erweitert wurde, können keine Aussagen über deren wohl konzertierte Bildung getroffen werden. Eine interessante Frage bleibt, warum nur bei Cp'''eine weitgehend selektive photolytische Synthese von [{Cp'''Co}₃ P_{12}] möglich ist, und warum beim Metall Cobalt bisher keine P_{14} -Komplexe isoliert werden können.

9.2 *P*₈ bis *P*₁₄ – Komplexchemisch stabilisierte Heptaphosphide?

Die Betrachtung des isolierten P_n -Gerüstes einer Verbindung läßt vielfach Analogien zu isolobalen CH-Verbindungen, z. B. Aromaten oder Polyenen, erkennen. Diese Sichtweise der P_8 -, P_{10} - und P_{12} -Komplexe wurde schon ausführlich beschrieben^[33,80].

Unter den Phosphorgerüsten, welche *M. Häser* in seiner Übersicht^[11] mit Hilfe der von ihm modifizierten *Baudlerschen* Regeln ableitet, sucht man vergebens nach Ringsystemen, die lediglich über eine exocyclische Brücke miteinander verbunden sind, wie etwa in den P₈-, bis P₁₄-Komplexen. Zieht man in einer "Clustersicht" die Metalle mit in die Betrachtung ein, erkennt man jedoch das nortricyclanartige Gerüst dieser Verbindungen als roten Faden. Es ist ein Motiv, das in der Chemie des Phosphors weit verbreitet ist^[92] und mit den Regeln *Häsers* konform geht. Die P₈- bis P₁₄-Komplexe lassen sich dann aus einem Motiv ableiten. Das formale Verknüpfen von Fragmenten über gemeinsame Kanten oder Ecken wird in der Regel keine experimentelle Entsprechung finden. Die folgenden Überlegungen sollen daher *keine* Vermutungen über Bildungsmechanismen implizieren.

Die Beziehungen der [{ $Cp^{R}M$ }₄ P_{10}]-Komplexe zum Gerüst des Heptaphosphids wurden in der Strukturdiskussion von [{ $Cp^{Si2}Co$ }₄ P_{10}] (**22c**) schon eingehend erörtert (Kap. 8.5.1) und dabei wurde der "Baustein" { M_2P_6 } vorgestellt. Auch der Dreikernkomplex [{ $Cp^{R}Co$ }₃ P_8] enthält gemäß einer Röntgenstrukturanalyse^[33] diese Baueinheit, die um das { $Cp^{R}CoP_2$ }-Inkrement – quasi ein "halbes" [{ $Cp^{R}Co$ }₂ P_4] (**20**) – erweitert ist.

Aus zwei nortricyclanartigen Käfigen lassen sich P_{12} -Komplexe aufbauen. Sie bestehen aus einem M_2P_6 - \bigcirc und einem MP₇-Baustein \bigcirc . Die Norbornadienstruktur des MP₇-Bausteins wird durch Öffnung des basalen Dreirings im Nortricyclangerüst realisiert. Die formale Verknüpfung über ein gemeinsames Phosphoratom ergibt schließlich den M_3P_{12} -Komplex \bigcirc .



Schema 36

Alternativ läßt sich auch ein M₄P₁₂-Komplex ableiten. *M. Baudler* und Mitarbeiter^[93] berichten über die Synthese eines tetracyclischen Phosphans (Schema 37, folgende Seite). Die Umsetzung von Li₃P₇ mit Cl(*t*-Bu)P-P(*t*-Bu)Cl ergibt das lithiierte Nonaphosphan LiP₉(*t*-Bu)₂. Sein Phosphorkäfig (Schema 37a) enthält noch das P₇-Gerüst. Statt einer Alkylierung der neu eingeführten P₂-Einheit ist formal auch ein ungesättigter Baustein denkbar (Schema 37b).



Schema 37

Tauscht man formal noch ein Phosphoratom gegen ein geeignetes Metallfragment {Cp^RM} aus (Schema 37c) und koordiniert die basale Kante (P1-P2) und das Ensystem (P3=P4) an ein weiteres Metall, erhält man den Baustein M₂P₈ (④,Schema 38). Es ergeben sich zwei Möglichkeiten einer Verknüpfung. Durch Kantenverknüpfung mit einem weiteren Fragment ② gelangt man zu einem M₄P₁₂-Komplex, der bisher nicht gefunden wurde. Das Produkt der Kantenverknüpfung zweier Fragmente ④ ist ein M₄P₁₄-Komplex, der inzwischen als [{Ni(PBu₃)₂}₄P₁₄]^[36] oder [{COT"M}₄P₁₄]^{[35][37]} (M = Zr, Hf) bekannt ist.



Schema 38

Solche Überlegungen können vom thermodynamischen Standpunkt Erklärungsansätze für die Bildungstendenz bestimmter Phosphorgerüste geben, so z. B. für die erstaunliche Stabilität des Komplexes [{ $Cp^{Si2}Co$ }₄P₁₀] (**22c**) bzw. seine Formierung in fast quantitativer Ausbeute. Zugleich wird die Bedeutung der Chemie unsubstituierter P_n-Komplexe als ein Bindeglied zwischen den diskret molekularen polycyclischen Phosphanen und den ausgedehnten Strukturen der Polyphosphide unterstrichen.

9.3 Ausblick

Nach den Ergebnissen dieser Arbeit erscheinen die folgenden Umsetzungen aussichtsreich:

Die Umsetzung der Komplexe [{Cp^RCo}₃P₄(CO)] (25) unter moderaten thermischen Bedingungen mit P₄ oder mit anderen P_n-Komplexen, z. B. den Dreikernkomplexen [{Cp^RCo}₃P₈] (21).
 Im Falle einer Produktbildung bei dieser Reaktion können zwei verschiedene Liganden

Im Falle einer Produktbildung bei dieser Reaktion können zwei verschiedene Liganden eingesetzt werden, um Aufschlüsse über den Mechanismus zu erhalten.

- Ausdrücklich sei darauf hingewiesen, daß photochemische Umsetzungen von Rhodiumcarbonylen unbekannt sind. Speziell die Photolyse von [Cp'''Rh(CO)₂] scheint vielversprechend.
- Eine Übertragung der "kristallisationsfördernden" Liganden Cp^{Si2} und Cp^{Si3} auf das Metall Rhodium scheint gut möglich.
- Heterometallische Carbonyle des Typs $[Cp^{R}Co(\mu-CO)_{2}RhCp^{R}]$ (*Co=Rh*) sind zugänglich.^{[94][95]} Die Umsetzung mit weißem Phosphor zu höherkernigen P_n-Komplexen könnte durch den Einbau verschiedener Metalle in ein und denselben P_n-Komplex neue Hinweise auf deren Bildung geben.

10 Experimenteller Teil

10.1 Analysenmethoden

Die IR-Spektren wurden mit einem FT-IR-Spektrometer 16 PC der Firma Perkin-Elmer aufgenommen. Die Messungen erfolgten in Meßküvetten mit CaF₂-Fenstern der Schichtdicke 0.2 mm.

Zur Charakterisierung der IR-Banden werden die folgenden Symbole benutzt: (vs) = sehr stark, (s) = stark, (m) = mittelstark, (w) = schwach. Ein zusätzliches (br) charakterisiert breite Absorptionsbanden.

Die Elementaranalysen (C, H, N) wurden von der Analytik-Abteilung im Fachbereich Chemie der Universität Kaiserslautern mit Hilfe eines "CHN-Analyzer 240" des Herstellers Perkin-Elmer erstellt.

Die Massenspektren wurden von Frau Dr. *G. Hornung* an einem MAT 90-Gerät der Firma Finnigan aufgenommen. Die Angaben beziehen sich stets auf das Isotop mit der größten natürlichen Häufigkeit. Soweit nicht abweichend vermerkt wurden die Messungen mit einer Ionisierungsenergie von 70 eV und einer Quellentemperatur von 220 °C durchgeführt.

Die röntgenographischen Untersuchungen wurden von Herrn Dr. *G. Wolmershäuser* an den Geräten IPDS der Firma Stoe bzw. P4 der Firma Siemens ausgeführt. Nähere Angaben zur Methode und zum Programm der Strukturlösung und -verfeinerung finden sich im Anhang für die jeweiligen Verbindungen. Die abgebildeten Molekülplots wurden mit dem Programm SCHAKAL 97^[96] erstellt. Die Ebenen- und Zentroidenrechnungen sind Ergebnisse des Programmes XP.^[97]

Alle Kernresonanzspektren wurden mit den FT-NMR-Geräten AMX 400 sowie AC 200 des Herstellers Bruker gemessen. Dabei betrugen die Meßfrequenzen

- ¹H: 400.13 bzw. 200.13 MHz,
- ¹³C: 100.62 MHz (Messung nur an Gerät AMX 400)
- ³¹P: 161.98 bzw. 81.01 MHz.

Die jeweiligen Substanzen wurden in absolutierten und deuterierten Lösungsmitteln gelöst und unter Argonatmosphäre in 5 mm-NMR-Röhrchen abgefüllt. Als interne Standards für die ¹H-NMR-Messungen dienten die Signale der gelösten, teildeuterierten Moleküle. Die Kopplungskonstanten sind in Hertz (Hz) angegeben und wurden nach den Regeln für Aufspaltungen erster Ordnung direkt aus den ¹H-NMR-Spektren abgelesen. Die Angabe der chemischen Verschiebung erfolgt auf der δ -Skala in ppm. Es wurden die folgenden Zuordnungen getroffen:

- $\delta(C_6D_5H) = 7.20 \text{ ppm}$
- $\delta(C_6D_5CD_2H) = 2.30 \text{ ppm}$
- $\delta(CHCl_3) = 7.25 \text{ ppm}$

Als Standards der ¹³C-NMR-Messungen wurden die Lösungsmittelsignale für

- C_6D_6 auf 128.0 ppm und für
- CDCl₃ auf 77.0 ppm

kalibriert. Die Angabe der ${}^{1}J_{CH}$ -Kopplungen erfolgt auf ± 1 Hz genau. Die ${}^{31}P$ -NMR-spektroskopischen Daten beziehen sich auf 85% ige Phosphorsäure als externen Standard

 $(\delta = 0)$. Den ¹*J*_{PP}-Kopplungen werden gemäß *J. Hahn*^[98] und *E. Finer*^[99] negative Vorzeichen zugewiesen. Experimentell bestimmte *J*_{PP}-Kopplungskonstanten weisen auf Grund der Linienbreite und der digitalen Auflösung einen Fehler von bis zu 10 Hz auf.

Die Signalmultiplizitäten werden durch Kleinbuchstaben wie folgt näher spezifiziert (auch in Zusammensetzung): s = Singulett, d = Dublett, t = Triplett, q = Quartett, sept = Septett, m = Multiplett, $m_c = zentriertes Multiplett$, br = Zusatz bei breiten Signalen, sh = Zusatz für Schulter/Signalflanke, p = Präfix Pseudo-. Die Bezeichnung der Spinsysteme und die Angabe der relativen Signalintegrale erfolgt jeweils vom tiefen zum hohen Feld. Die Benennung der Systeme wird gemäß der PSB-Notation nach *C. W. Haigh*^[100] vorgenommen.

Die Simulation der ³¹P-NMR-Spektren wurde mit Hilfe des Programmpakets *PERCH*^[101] in der Version 1/96 durchgeführt.

10.2 Ausgangsverbindungen

Die folgenden Verbindungen wurden nach den zitierten Vorschriften hergestellt:

- 1,2,4-Triisopropyl-3,5-dimethylcyclopentadien (HCp^{3/2})^[102]
- 1,3-Di-*tert*-butylcyclopentadienyltrimethylsilan (TmsCp")^{[103][104]}
- Trimethylsilylcyclopentadien (HCp^{Si})^[105]
- 1,1-Bis(trimethylsilyl)cyclopentadien (HCp^{Si2})^[106]
- 1,1,3-Tris(trimethylsilyl)cyclopentadien (HCp^{Si3})^[107]
- Pentamethylcyclopentadien (HCp*)^[108]
- Dicarbonyl-pentamethylcyclopentadiencobalt ([Cp*Co(CO)₂])^[109]
- Dicarbonyl-bis(pentamethylcyclopentadien)dicobalt [$\{Cp*Co(\mu-CO)\}_2$]^[110]

Alle weiteren Ausgangsverbindungen sind handelsübliche Produkte.

10.3 Arbeitstechniken und Versuchsbeschreibungen

Sämtliche nachfolgend beschriebenen Versuche wurden in mehrfach evakuierten und sorgfältig ausgeheizten Glasgefäßen unter einer Argonatmosphäre durchgeführt (Argon 99.998%, Fa. Messer Griesheim). Soweit nicht explizit abweichende Angaben gemacht werden, sind die abgehandelten Verbindungen als oxidations- und hydrolyseempfindlich anzusehen. Alle Arbeiten wurden daher mit den Methoden der Schlenk-Technik durchgeführt.

Die verwendeten Lösungsmittel wurden vor Gebrauch in Umlaufapparaturen mit Argon gesättigt und absolutiert: Decalin, Xylol (Isomerengemisch), Toluol: Na-Metall; Diethylether, Petroleumbenzin, *n*-Hexan, THF: Na/K-Legierung; Dichlormethan, Trichlormethan: Calciumhydrid; d₆-Benzol, d₈-Toluol, CDCl₃: LiAlH₄.

Das zur Säulenchromatographie benötigte Chromatographiematerial (basisches Aluminiumoxid, neutrales Aluminiumoxid der Fa. ICN bzw. Kieselgel 0.06-0.2 mm der Fa. Merck) wurde 18 h bei 190 °C im Ölpumpenvakuum ausgeheizt und nach dem Abkühlen mit entgastem, Ar-gesättigtem Wasser desaktiviert (Aluminiumoxid: 4% Wasser, Kieselgel: 2% Wasser). Silyliertes Kieselgel wurde mit Hexamethyldisilazan^[111] hergestellt. Die Maße der chromatographischen Säulen werden in der Form "*Durchmesser* x *gekühlte Mantellänge*" angegeben. Soweit nicht anders aufgeführt, wurde mit Wasser gekühlt (~10 °C). Bei allen säulenchromatographischen Aufarbeitungen verbleibt ein dunkler unlöslicher Rückstand am Säulenkopf.

Weißer Phosphor wurde unter Wasser dunkel gelagert und direkt vor Gebrauch ca. 20 min im Ölpumpenvakuum getrocknet.

Die photochemischen Reaktionen wurden in Duranglasgefäßen verschiedenen Innenvolumens durchgeführt. Die Bestrahlung erfolgte mit einer wassergekühlten Hg-Hochdrucklampe TQ150 des Herstellers Heraeus Quarzlampen. Bei der Synthese der dimeren Cobaltcarbonyle [$\{Cp^{R}Co(\mu-CO)\}_{2}$] wurde ein Quarzglaskolben der Firma Heraeus Quarzlampen mit der schon genannten Lampe eingesetzt.

Das Ölpumpenvakuum erreichte ca. 10⁻³ mbar.

10.3.1 Herstellung von [Cp^{3/2}Co(CO)₂] (4a)

10.3.1.1 Durch Umsetzung von [Co₂(CO)₈] mit HCp^{3/2}

In einem 100 ml-Dreihalskolben wird eine Lösung von 10.0 g (29.2 mmol) Octacarbonyldicobalt in 50 ml Dichlormethan mit 2.5 ml 1,3-Cyclohexadien und 15 ml (12.75 g, 57.8 mmol) Triisopropyldimethylcyclopentadien versetzt und zum schwachen Rückfluß erhitzt. Die IRspektroskopische Überwachung des Reaktionsfortgangs ist zunächst nur in verdünnten Proben möglich. Man beobachtet das Anwachsen der Produktbanden von **4a** bei 2000 (vs) und 1940 cm⁻¹ (vs). Etwa 10 h lang deutlich erkennbar entweicht CO durch den Blasenzähler.

Nach etwa 26 h Refluxdauer erreichen diese Banden ein relatives Maximum. Die Reaktion wird abgebrochen und das Lösungsmittel im Ölpumpenvakuum abgezogen. Der ölige Reaktionsrückstand wird mit 10 ml Petrolether verdünnt und auf eine abgedunkelte Säule (2 x 20 cm, Petrolether/Al₂O₃) gegeben. Mit reinem Petrolether eluiert man eine orangefarbene Fraktion, die nach dem Abziehen des Lösungsmittels 16.5 g eines dunkelroten Öls ergibt.

Die gravimetrische Untersuchung gemäß dem Verfahren auf S. 94 ergibt einen Reinheitsgrad von max. 67 Massenprozent (schwankt je nach $HCp^{3/2}$ -Charge). Daraus ergibt sich eine Ausbeute von 11.06 g (33.1 mmol, 57% d. Th. bzgl. $HCp^{3/2}$) [$Cp^{3/2}Co(CO)_2$] (**4a**).

10.3.1.2 Durch Umsetzung von NaCp^{3/2} mit CoX₂

Man suspendiert 0.63 g (16.1 mmol) NaNH₂ in 100 ml THF und gibt 1.76 g (8.0 mmol) $HCp^{3/2}$ zu. Unter schwacher Ammoniakentwicklung refluxiert man über Nacht. Nach dem Abzentrifugieren des restlichen Natriumamids wird die Lösung stark eingeengt und *n*-Hexan zugegeben. Die Mutterlauge wird vom ausfallenden beigefarbenen Niederschlag des NaCp^{3/2} dekantiert. Nach Trocknung am Ölpumpenvakuum erhält man 0.87 g (3.6 mmol, 45% d. Th.) Natriumtriisopropyldimethylcyclopentadienid **6a**.

<u>a) Cobalt(II)-chlorid:</u> Man löst 0.87 g (3.6 mmol) NaCp^{3/2} in 40 ml THF und tropft innerhalb 30 min zu einer gekühlten Suspension (-40 °C) von CoCl₂ in THF zu. Die Lösung verfärbt sich dabei dunkelgrün. Nach 2 h bei tiefer Temperatur läßt man den Ansatz langsam auf Raumtemperatur kommen und zieht das Lösungsmittel im Ölpumpenvakuum ab.

Wenn bei diesem Versuch $CoCl_2$ eingesetzt wird, das zuvor mit Hilfe von Thionylchlorid entwässert wurde, beobachtet man auch Hydrolyseprodukte: Statt eines schwarzen Feststoffs bleibt ein dunkles Öl zurück.

Man extrahiert mit 50 ml Pentan und dekantiert vom entstandenen NaCl ab. In einen 250 ml Rundkolben wird nach kurzem Evakuieren Kohlenmonoxid eingeleitet. Die Lösung färbt sich dabei augenblicklich rot und man beobachtet am Kolbenrand die Bildung eines Niederschlages. Das IR-Spektrum zeigt die Bildung des Carbonyls **4a** an. Die Lösung wird auf 10 ml Volumen eingeengt und auf eine mit Aluminiumoxid gepackte abgedunkelte Säule $(2 \times 20 \text{ cm})$ gehebert. Mit reinem Petrolether eluiert man eine orangefarbene Fraktion, die sehr stark mit Ligand verunreinigtes Produkt **4a** enthält (¹H-NMR).

Auf weitere Versuche mit solchermaßen getrockneten CoCl₂ wurde daher verzichtet.

<u>b) Cobalt(II)-bromid:</u> Violettes Cobalt(II)-bromid-hexahydrat wird über Nacht im Trockenschrank bei 130 °C zu einem grünen Pulver vorgetrocknet. Zur Vervollständigung der Entwässerung beläßt man das CoBr₂ über Nacht bei 60 °C am Ölpumpenvakuum.

Wasserfreies, grünes CoBr₂ (4.9 g, 22.4 mmol) löst sich in wenigen ml THF zügig unter Bildung einer leuchtblauen Lösung. Man kühlt auf –40 °C. Dabei fällt das THF-Addukt z. T. als ein blauer Feststoff aus. Innerhalb von 30 min tropft man eine Lösung von 5.46 g (22.5 mmol) NaCp^{3/2} in 80 ml THF zu. Man läßt den Reaktionsansatz über Nacht langsam auf Raumtemperatur auftauen.

Nach kurzem Evakuieren des Gasraums leitet man über eine mit Molsieb (3 Å) beschickte Fritte Kohlenmonoxid ein. Die Lösung färbt sich zügig dunkelrot und ein grünblauer Niederschlag fällt aus. Die IR-Reaktionskontrolle zeigt neben den Banden von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (4a) bei 1999 (vs) und 1935 cm⁻¹ (vs) das Absorptionssignal von $[Cp^{3/2}Co(CO)Br_2]$ bei 2067 cm⁻¹ (s) an (zum Vergleich: $[Cp*Co(CO)Br_2]$ 2075 cm⁻¹ (CH₂Cl₂) in Lit. 27b).

Der Ansatz wird am Ölpumpenvakuum bis auf einen öligen Rückstand eingeengt und mit 15 ml Petrolether verdünnt. Man trennt beim Überhebern der roten Lösung von einem grünen Niederschlag ab. Diese Lösung ist sehr luftempfindlich und verfärbt sich bereits bei minimalem Luftkontakt zu einer dunkelgrünen Suspension. Es ist anzumerken, daß die Lösung, die man aus dem Ansatz mit Octacarbonyldicobalt (vgl. Kap. 10.3.1.1) erhält, *deutlich* robuster gegen kurzen Luftkontakt ist.

Nach einer analogen säulenchromatographischen Aufarbeitung gewinnt man 3 g (8.9 mmol, <80% d. Th.) $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (4a) als dunkelrotes Öl, das jedoch mit freiem Ligand verunreinigt ist (Schätzung aus ¹H-NMR: 10% Liganden-Anteil).

[Cp^{3/2}Co(CO)₂] (**4a**): C₁₈H₂₇CoO₂ (334.347 g/mol) IR (CH₂Cl₂, $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹): 2000 (vs), 1940 (vs)

10.3.2 Herstellung von [Cp^{3/2}Co(CO)I₂] (5a), Bestimmung von 4a

In einem 50 ml-Dreihalskolben mit Tropftrichter und Blasenzähler werden 1.09 g des Gemisches aus $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) und $HCp^{3/2}$ in wenigen Millilitern Ether vorgelegt. Man tropft bei Raumtemperatur zügig bis maximal 0.83 g (3.3 mmol, bei reinem **4a**) I₂ in 25 ml Ether zu. Die rote Lösung verfärbt sich spontan dunkelviolett. Der Endpunkt der Oxidation von **4a** läßt sich sowohl durch das Versiegen der CO-Entwicklung wie auch IR-spektroskopisch verifizieren.

Der Reaktionsansatz kann zur direkten Kristallisation über Nacht auf -28 °C gesetzt werden. Man isoliert durch Abdekantieren und Trocknen am Ölpumpenvakuum [Cp^{3/2}Co(CO)I₂] **5a** in Form violetter Nadelsterne. Bei Verwendung einer typischen Charge von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]/HCp^{3/2}$ aus der Synthese mit Octacarbonyldicobalt gewinnt man 0.99 g (1.7 mmol) $[Cp^{3/2}Co(CO)I_2]$ (**5a**). Setzt man die Ausbeute beim Oxidationsschritt zu 95% d. Th. an (Höhe der Ausbeute bei der analogen Cp*-Reaktion^[109]), so ergibt sich der Gehalt an $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) im Eduktgemisch zu 67 Massen%.

 $\begin{array}{l} [Cp^{3/2}Co(CO)I_2] \mbox{ (5a):} \\ C_{17}H_{27}CoI_2O \mbox{ (560.144 g/mol)} \\ IR \mbox{ (Ether, } \widetilde{\nu}\mbox{ /cm}^{-1}): \mbox{ 2049 (vs)} \\ Elementar analyse: \mbox{ ber.: } 36.45\% \mbox{ C} \mbox{ 4.86\% H} \\ \mbox{ gef.: } 35.62\% \mbox{ C} \mbox{ 4.81\% H} \end{array}$

10.3.3 Herstellung von [{Cp^{3/2}Co(µ-CO)}₂] (10a)

Man löst 1 g (3.0 mmol) $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) in 250 ml Toluol. Diese Lösung wird in einer Quarzglasapparatur bei Raumtemperatur bestrahlt. Das entstehende Kohlenmonoxid wird durch einen Argonstrom aus der Lösung getrieben. Nach 6 bis 8 h beobachtet man ein relatives Maximum der IR-Bande des Produktes $[{Cp^{3/2}Co(\mu-CO)}_2]$ (**10a**).

Die Lösung wird in eine Destillationsapparatur übergehebert und man entfernt das Lösungsmittel im Ölpumpenvakuum bei 0 bis 30 °C. Der ölige Rückstand wird mit 20 ml Petrolether verdünnt und auf eine chromatographische Säule (2 x 20 cm, Al₂O₃/Petrolether) gehebert.

Mit reinem Petrolether eluiert man nicht umgesetztes Edukt als orangefarbene Fraktion. Ein Lösungsmittelgemisch von Petrolether/Ether = 20:1 eluiert die smaragdgrüne Fraktion des Cobaltzweikernkomplexes **10a**.

Ausbeute: 0.37 g (600 μ mol, 40% d. Th.) [{Cp^{3/2}Co(μ -CO)}₂] (**10a**)

 $[\{Cp^{3/2}Co(\mu-CO)\}_2] (10a): \\ C_{34}H_{54}Co_2O_2 (612.672 \text{ g/mol}) \\ IR (Toluol, <math>\tilde{\nu}$ /cm⁻¹): 1752 (vs) \\ Elementaranalyse: ber.: 66.65% C 8.88% H gef.: 65.12% C 8.66% H

10.3.4 Cophotolyse von [Cp^{3/2}Co(CO)₂] (4a) und weißem Phosphor

1 g (3 mmol) $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) wird mit 100 ml Toluol in eine Bestrahlungsapparatur überführt. Man gibt 0.93 g (7.5 mmol) weißen Phosphor (Verhältnis Co:P = 1:10) zu und bestrahlt die Mischung unter Wasserkühlung. Ein ständiger, schwacher Argonstrom durch die Lösung treibt Kohlenmonoxid aus. Die Lösung verfärbt sich nach kurzer Zeit von dunkelrot nach braun. Eine IR-Reaktionskontrolle zeigt eine kontinuierliche Abnahme der Eduktbanden auf ca. 10% der Anfangsamplitude. Die Reaktion ist nach ca. 8 h beendet.

Man überführt die Reaktionslösung in eine Destillationsapparatur und entfernt das Lösungsmittel im Ölpumpenvakuum bei 0 bis 25 °C. Der ölige Rückstand wird in wenig Petrolether gelöst und auf eine chromatographische Säule (2 x 20 cm, Al_2O_3 /Petrolether) aufgetragen.

Reiner Petrolether eluiert ein orangebraunes Gemisch von P₄ und restlichem Edukt **4a**, das kaum wieder verwendet werden kann, da sich der weiße Phosphor aus diesem Öl nicht absublimieren läßt. Es folgt direkt die graublaue Fraktion des zweikernigen Komplexes [{Cp^{3/2}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20a**). Man kann nun die Polarität des Eluens erhöhen und mit einem

Gemisch von Petrolether/Ether = 40:1 die braune Fraktion des Dreikernkomplexes $[{Cp^{3/2}Co}_3P_8]$ (**21a**) eluieren. Es folgt noch ein unspezifischer schwach brauner bis grüner Bereich, der präparativ nicht verwendbare Spuren der schwereren Komplexe $[{Cp^{3/2}Co}_4P_{10}]$ (**22a**) sowie $[{Cp^{3/2}Co}_3P_{12}]$ (**23a**) enthält.

Ausbeuten: 102 mg (150 μ mol, 10% d. Th. bzgl. einges. **4a**) [{Cp^{3/2}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20a**) 76 mg (70 μ mol, 7% d. Th. bzgl. einges. **4a**) [{Cp^{3/2}Co}₃P₈] (**21a**)

 $\label{eq:constraint} \begin{array}{l} [\{Cp^{3/2}Co\}_2(\mu,\eta^{2:2}\text{-}P_2)_2] \mbox{ (20a):} \\ C_{32}H_{54}Co_2P_4 \mbox{ (680.650 g/mol)} \\ \mbox{Röntgenstrukturanalyse: s. Kapitel 8.2.1, S. 41} \\ Elementaranalyse: \mbox{ ber.: 56.47\% C} \mbox{ 8.00\% H} \\ \mbox{ gef.: 54.68\% C} \mbox{ 7.84\% H} \end{array}$

 $\label{eq:constraint} \begin{array}{l} [\{Cp^{3/2}Co\}_{3}P_{8}] \mbox{ (21a):} \\ C_{48}H_{81}Co_{3}P_{8} \mbox{ (1082.975 g/mol)} \\ Elementar analyse: ber.: 53.24\% C 7.54\% H gef.: 51.81\% C 7.10\% H \end{array}$

Orientierender Versuch (s. Seite 17):

1.21 g (3.6 mmol) $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) und 0.5 g (4 mmol) P₄ werden in 250 ml THF gegeben und in einem Quarzglaskolben unter ständiger Argoneinleitung bestrahlt. Nach 6 h Dauer ist im IR-Spektrum keine nennenswerte Abnahme der Eduktbanden mehr feststellbar.

Im Rohspektrum dieser Umsetzung ist neben den schon bekannten Verbindungen [$\{Cp^{3/2}Co\}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2$] (**20a**) und [$\{Cp^{3/2}Co\}_3P_8$] (**21a**) bei hohem Feld eine Signalgruppe zu beobachten, die von ihrer Lage und ihrem Habitus deutlich auf eine Verbindung des Typs [$Cp^RCo(CO)P_4$] (**24**) hinweist. Der Rest des Eduktes **4a** verdeckt die zu erwartende IR-Bande (etwa 2000 cm⁻¹). Zum Vergleich werden die ³¹P-NMR-chemischen Verschiebungen der Cp^{*-} und der Cp^{3/2}-Verbindung einander gegenübergestellt:

A ₂ XY- Spinsystem	[Cp*Co(CO)P ₄] 24e	$[Cp^{3/2}Co(CO)P_4]$ 24a	
P _A	-258.2 (t, 2P, -156)	-255.8 (t, 2P, -155.9)	
P _X	-335.9 (q, 1P, -156)	-334.6 (pq, 1P, -168.9)	
P _Y	-376.9 (q, 1P, -156)	-372.7 (q, 1P, -152.7)	

Tabelle 42. ³¹P-NMR-Daten von $[Cp^{3/2}Co(CO)P_4]$ und $[Cp*Co(CO)P_4]$.

10.3.5 Cothermolyse von [Cp^{3/2}Co(CO)₂] (4a) und weißem Phosphor

In einem 100 ml-Dreihalskolben mit Rückflußkühler und Blasenzähler werden 1.34 g (4 mmol) $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) und 1.24 g (10 mmol) P₄ in 50 ml Xylol (resp. Decalin) gelöst. Unter magnetischem Rühren wird 24 bis 48 h (resp. 3 bis 6 h) unter Rückfluß gekocht.
Während der ersten Stunde (Decalin: 20 min) entweichen sichtbare Mengen Kohlenmonoxid. Die IR-spektroskopische Überwachung des Reaktionsverlaufs zeigt nach rd. 10 h (Decalin: 1 h) das Verschwinden der Eduktbanden an. Es werden keine weiteren Banden detektiert.

Nach der gewünschten Reaktionszeit wird das Lösungsmittel im Ölpumpenvakuum bei 0 - 35 °C abdestilliert. Der Rückstand wird mit wenig CH_2Cl_2 auf 5 g Al_2O_3 aufgezogen und zur Rieselfähigkeit getrocknet (Wenn ein Gemisch aus Edukt **4a** und freiem Ligand $HCp^{3/2}$ eingesetzt wird, hinterbleibt nach Thermolyse in Xylol ein Öl).

Man gibt ihn auf eine chromatographische Säule (2 x 23 cm, Al₂O₃/Petrolether) und eluiert mit reinem Petrolether die graublaue Fraktion von $[{Cp^{3/2}Co}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2]$ (**20a**), die zu Beginn noch weißen Phosphor enthält (Entfernung durch Sublimation im Ölpumpenvaku-um/50 °C). Ein Lösungsmittelgemisch von 80 Teilen Petrolether zu 1 Teil Ether läßt $[{Cp^{3/2}Co}_3P_8]$ (**21a**) in einer braunen Fraktion folgen. Sie überlappt sich am Ende mit einer braungrünen Zone, die den Vierkernkomplex $[{Cp^{3/2}Co}_4P_{10}]$ (**22a**) enthält.

Während der Elution von **22a** steigert man die Polarität über Petrolether/Ether = 40:1 auf 20:1. Anschließend kann man die dünne, schwarzgrüne Fraktion von $[{Cp^{3/2}Co}_3P_{12}]$ (**23a**) abnehmen.

Bedingungen	$[{Cp^{3/2}Co}_2P_4] \\ (20a)$	$[{Cp^{3/2}Co}_{3}P_{8}] (21a)$	$[\{Cp^{3/2}Co\}_4P_{10}] \\ (22a)$	$[\{Cp^{3/2}Co\}_{3}P_{12}] (23a)$
Xylol, 24 h	15%	4%	5%	4%
Xylol, 48 h	15%	3%	8%	-
Decalin, 3 h	10%	Spuren	3%	3%
Decalin, 6 h	8%	Spuren	7%	-

Tabelle 43. Ausbeuten der Cothermolysen von [Cp^{3/2}Co(CO)₂] (4a) und P₄.

 $\label{eq:constraint} \begin{array}{l} [\{Cp^{3/2}Co\}_4P_{10}] \mbox{ (22a):} \\ C_{64}H_{108}Co_4P_{10} \mbox{ (1423.300 g/mol)} \end{array}$

 $[\{Cp^{3/2}Co\}_{3}P_{12}] (23a): C_{48}H_{81}Co_{3}P_{12} (1206.975 \text{ g/mol}) Elementarianalyse: ber.: 47.77% C 6.76% H gef.: 47.90% C 6.23% H$

10.3.6 Cothermolyse von [{Cp^{3/2}Co(μ -CO)}₂] (10a) und weißem Phosphor In einem 250 ml-Dreihalskolben löst man 0.89 g (1.45 mmol) [{Cp^{3/2}Co(μ -CO)}₂] (10a) und 0.9 g (7.3 mmol) P₄ in 125 ml Xylol. Unter magnetischem Rühren erhitzt man die intensiv grüne Lösung 50 Stunden lang am Rückfluß. IR-spektroskopisch ist danach keine Änderung mehr festzustellen, obwohl noch Reste des Eduktes 10a zu erkennen sind.

Das Lösungsmittel wird im Ölpumpenvakuum bei 0 bis 35 °C abdestilliert. Der verbleibende dunkelgrüne Rückstand wird mit wenig CH_2Cl_2 auf 5 g Al_2O_3 aufgezogen und bis zur Rieselfähigkeit getrocknet.

Bei der säulenchromatographischen Aufarbeitung (Säule: 2 x 23 cm, Al₂O₃/Petrolether) eluiert man mit reinem Petrolether zunächst die graublaue Fraktion des Zweikernkomplexes [{Cp^{3/2}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20a**), der sich unmittelbar – teils überschneidend – eine geringe Menge von [{Cp^{3/2}Co(μ -CO)}₂] (**10a**) in Form einer leuchtgrünen Fraktion anschließt. Dieser Bereich wird verworfen. Da die Fraktion von [{ $Cp^{3/2}Co$ }₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20a**) noch geringe Mengen an weißem Phosphor enthält, wird dieser bei 50 °C im Ölpumpenvakuum absublimiert.

Mit einem Gemisch von Petrolether/Ether von 40:1 bis 10:1 eluiert man danach die braune Fraktion von $[{Cp^{3/2}Co}_3P_8]$ (**21a**). Es schließt sich ein schwach olivgrüner Bereich an, der geringe Mengen von $[{Cp^{3/2}Co}_4P_{10}]$ (**22a**) enthält und direkt verworfen wird. Nach weiterer Polaritätssteigerung auf 4:1 entnimmt man am Ende eine schwarzgrüne Zone, die in sehr mäßigen, wechselnden Ausbeuten $[{Cp^{3/2}Co}_3P_{12}]$ (**23a**) enthält.

Ausbeuten: 147 mg (218 μ mol, 15% d. Th.) [{Cp^{3/2}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20a**) 158 mg (145 μ mol, 8% d. Th.) [{Cp^{3/2}Co}₃P₈] (**21a**) 23 mg (19 μ mol, 2% d. Th., wechselnd) [{Cp^{3/2}Co}₃P₁₂] (**23a**)

10.3.7 Umsetzung von $[Cp^{3/2}Co(CO)I_2]$ (5a) und Li_3P_7

110 mg (196 μ mol) [Cp^{3/2}Co(CO)I₂] (**5a**) und 50 mg (98 μ mol) Li₃P₇ · 3 DME werden bei 0 °C in 50 ml Hexan suspendiert. Man rührt magnetisch bei 0 °C. Die violette Lösung verfärbt sich innerhalb einer Stunde nach hellbraun und am Rand der Flüssigkeit ist einer feiner Niederschlag zu beobachten. Das IR-Spektrum zeigt den Verbrauch des Eduktes **5a** an.

Man zieht den Ansatz im Ölpumpenvakuum trocken und extrahiert den braunen Rückstand mit wenig C_6D_6 . Die Abbildung zeigt das ³¹P-NMR-Reaktionsspektrum.



Abbildung 12. Reaktionsspektrum der Umsetzung von Li₃P₇ und [Cp^{3/2}Co(CO)I₂].

10.3.8 Cothermolyse von [Cp^{Si}Co(CO)₂] (4b) und weißem Phosphor

4.65 g (18.6 mmol) $[Cp^{Si}Co(CO)_2]$ (**4b**) und 0.53 g (4.3 mmol) weißer Phosphor werden in 50 ml Xylol gegeben. Man erhitzt 24 h am Rückfluß (IR-Kontrolle), wobei sich die Farbe der dunkelroten Lösung sich schon nach kurzer Zeit zu olivgrün verändert.

Das Lösungsmittel wird im Ölpumpenvakuum bei 0 - 35 °C abdestilliert, der Rückstand mit wenig CH₂Cl₂ auf 5 g Al₂O₃ aufgezogen, zur Rieselfähigkeit getrocknet und auf eine chromatographische Säule (2.5 x 15, Al₂O₃/Petrolether) aufgetragen. Reiner Petrolether eluiert Eduktreste in einer orangebraunen, dünnen Fraktion. Mit Petrolether/Ether-Gemischen von 100:1 bis 20:1 eluiert man zügig [{Cp^{Si}Co}₄P₄] (**19b**) in einer olivgrünen Fraktion. Das Produkt fällt nach dem Abziehen des Eluens direkt in verwachsen-kristalliner Form an. Eine Umkristallisation ist durch Kühlen warm gesättigter CH_2Cl_2 - oder Toluollösungen möglich. Kristallisation aus gesättigten *n*-Hexan-Lösungen verschiedener Temperaturen ergaben stets verwachsene Kristalle, die auf dem Röntgendiffraktometer in 2 Raumrichtungen sehr gut streuen, in der dritten Achse jedoch breite Reflexe ergeben.

Ausbeute: 3.17 g (3.5 mmol, 75% d. Th. bzgl. **4b**, 81% d. Th. bzgl. P₄) [{Cp^{Si}Co}₄P₄] (**19b**)

<u>Variante:</u> Man setzt 0.9 g (3.6 mmol) $[Cp^{Si}Co(CO)_2]$ (**4b**) und 1 g (8.1 mmol) weißen Phosphor 50 Stunden lang in refluxierendem Xylol miteinander um und arbeitet analog obiger Beschreibung auf. Neben 80 mg (89 µmol, 10% d. Th.) $[{Cp}^{Si}Co}_4P_4]$ (**19b**) erhält man 20 mg (179 µmol, 20% d. Th.) $[{Cp}^{Si}Co}_4P_{10}]$ (**22b**).

```
[\{Cp^{Si}Co\}_{4}P_{4}] (19b):
C_{32}H_{52}Co_{4}P_{4}Si_{4} (908.844 \text{ g/mol})
Röntgenstrukturanalyse: s. Kapitel 4.3.1, S. 24

Elementaranalyse: ber.: 42.29% C 5.77% H

gef.: 39.00% C 5.34% H

Massenspektrometrie (EI-Pos, 70 eV, 1 mA, QT 220 °C): m/z (Fragment):

909 (M<sup>+</sup>), 454 (M<sup>2+</sup>), 360 (Co_{4}P_{4}^{+}), 173 (CpCoP_{2}^{+}), 124 (P_{4}^{+}),

73 (Tms<sup>+</sup>), 62 (P_{2}^{+})
```

10.3.9 Cophotolyse von [Cp^{Si}Co(CO)₂] (4b) und weißem Phosphor

Man gibt 0.65 g (2.58 mmol) $[Cp^{Si}Co(CO)_2]$ (**4b**) und 0.33 g (2.66 mmol) weißen Phosphor in 100 ml THF. Diese Mischung wird unter ständiger Einleitung von Argon bei Raumtemperatur bestrahlt (IR-Reaktionskontrolle). Die Lösung verfärbt sich nur unwesentlich nach rotbraun. Nach rd. 10 h ändern sich die Eduktbanden kaum mehr und die Bestrahlung wird abgebrochen.

Das Lösungsmittel wird bei Raumtemperatur im Ölpumpenvakuum abdestilliert und der Rückstand mit CH₂Cl₂ auf 5 g Al₂O₃ aufgezogen.

Bei der anschließenden säulenchromatographischen Aufarbeitung (Säule: $2 \ge 15$, Al₂O₃/Petrolether) muß zügig eluiert werden, da alle Cp^{Si}-P_n-Verbindungen mit dem Säulenmaterial reagieren.

Als erstes wird in einer orangebraunen Fraktion mit reinem Petrolether nicht umgesetztes Edukt **4b** im Gemisch mit weißem Phosphor eluiert. Mit Petrolether/Ether = 100:1 wird die violette Fraktion von [{Cp^{Si}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20b**) entnommen. Bei einer Polarität von 60:1 bis 30:1 wird eine Mischfraktion eluiert, deren rotbrauner Vorderteil [{Cp^{Si}Co}₃P₄(CO)] (**25b**) enthält. Gegen Ende der Elution färbt sie sich zunehmend braun und enthält [{Cp^{Si}Co}₄P₁₀] (**22b**). Die Fraktion läuft zunehmend langsamer und hinterläßt einen grauen Schleier auf der Säule.

Ausbeuten: 15 mg (26 μ mol, 2% d. Th.) [{Cp^{Si}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20b**) 75 mg (103 μ mol, 12% d. Th.) [{Cp^{Si}Co}₃P₄(CO)] (**25b**) 35 mg (32 μ mol, 5% d. Th.) [{Cp^{Si}Co}₄P₁₀] (**22b**) <u>Variante:</u> Durchführung der gleichen Reaktion mit $0.8 \text{ g} (6.5 \text{ mmol}) P_4$ und analoge Aufarbeitung.

Ausbeuten: 38 mg (65 μ mol, 5% d. Th.) [{Cp^{Si}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20b**) 62 mg (86 μ mol, 10% d. Th.) [{Cp^{Si}Co}₃P₄(CO)] (**25b**) 35 mg (32 μ mol, 5% d. Th.) [{Cp^{Si}Co}₄P₁₀] (**22b**)

[{ $Cp^{Si}Co$ }₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20b**): C₁₆H₂₆Co₂P₄Si₂ (516.422 g/mol)

[{Cp^{Si}Co}₃P₄(CO)] (**25b**): C₂₅H₃₉Co₃P₄OSi₃ (740.644 g/mol) IR (THF, $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹): 1802 (s)

$$\label{eq:constraint} \begin{split} & [\{Cp^{Si}Co\}_4P_{10}]~(\textbf{22b}):\\ & C_{32}H_{52}Co_4P_{10}Si_4~(1094.844~g/mol) \end{split}$$

10.3.10 Versuch zur Herstellung von [$\{Cp^{Si}Co(\mu-CO)\}_2$]

1.2 g (4.8 mmol) $[Cp^{Si}Co(CO)_2]$ (**4b**) werden in 250 ml Toluol gelöst und in eine Bestrahlungsapparatur mit Quarzkolben überführt. Man bestrahlt die Mischung unter ständiger Argoneinleitung bei Raumtemperatur. Die Banden des Eduktes nehmen nur zögerlich ab. Bei 1960/1802 cm⁻¹ sind neue Signale zu detektieren. Nach einer Stunde Bestrahlungsdauer ändert sich das IR-Spektrum nur noch wenig. Die Lösung hat mittlerweile einen grünbraunen Ton angenommen. Nach drei Stunden wird die Photolyse abgebrochen und das Lösungsmittel im Ölpumpenvakuum bei 0 bis 30 °C abdestilliert. Man zieht den Reaktionsrückstand mit CH₂Cl₂ auf 5 g Al₂O₃ auf und trocknet bis zur Rieselfähigkeit.

Die säulenchromatographische Aufarbeitung (Säule: 2 x 20 cm, Al₂O₃/Petrolether) ergibt zunächst eine orangefarbene Fraktion (Elution mit reinem PE), die das Edukt praktisch quantitativ enthält. Es folgt eine smaragdgrüne Fraktion, die jedoch trotz zügiger Steigerung der Eluenspolarität nicht mehr eluiert werden kann und sich auf der Laufstrecke bis zum Säulenvorstoß völlig entfärbt.



Abbildung 13. IR-Spektrum der Reaktionslösung bei der Photolyse von [Cp^{Si}Co(CO)₂] (4b).

Ausbeute: zurückerhaltenes Edukt: <1 g (4.0 mmol, 83%) [Cp^{Si}Co(CO)₂] (**4b**), enthält noch PE-Spuren.

10.3.11 Herstellung von [Cp^{Si2}Co(CO)₂] (4c)

10 g (29.2 mmol) $[Co_2(CO)_8]$ und 12.42 g (14.5 ml, 59.0 mmol) HCp^{Si2} werden mit 2.5 ml 1,3-Cyclohexadien in 50 ml CH_2Cl_2 gelöst und 3 Stunden lang am Rückfluß gekocht. Die CO-Entwicklung ist schon nach 2 Stunden weitgehend beendet. Das Lösungsmittel wird im Ölpumpenvakuum bei 0 °C abgezogen und der trockene Rückstand in 20 ml Petrolether aufgenommen.

Man gibt die Lösung auf eine chromatographische Säule (2 x 20 cm, Al₂O₃/Petrolether) und eluiert mit reinem PE die orangefarbene Fraktion von $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (**4c**). Das Lösungsmittel wird bei max. 0 °C im Ölpumpenvakuum abgezogen, um möglichst wenig Carbonyl **4c** in die Kühlfalle zu ziehen.

Ausbeute: 18 g (55.5 mmol, 95% d. Th. bzgl. Co) [Cp^{Si2}Co(CO)₂] (4c)

[Cp^{Si2}Co(CO)₂] (**4c**): C₁₃H₂₁CoSi₂O₂ (324.42 g/mol) IR (CH₂Cl₂, $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹): 2018 (vs), 1954 (vs)

10.3.12 Cothermolyse von [Cp^{Si2}Co(CO)₂] (**4c**) und weißem Phosphor

In einen 100 ml-Dreihalskolben mit Rückflußkühler und Blasenzähler gibt man 1.72 g (5.3 mmol) $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (**4c**) und 1.2 g (9.7 mmol) weißen Phosphor (Co:P = 1:7). Man

erhitzt in 50 ml Xylol 72 h unter Rückfluß, destilliert das Lösungsmittel im Ölpumpenvakuum bei 0 – 35 °C ab und zieht den Rückstand mit wenig CH_2Cl_2 auf 5 g Al_2O_3 auf.

Die Aufarbeitung an einer chromatographischen Säule (2 x 15, Al_2O_3 /Petrolether) ergibt in einer einzigen, olivgrünen Fraktion Verbindung [{ $Cp^{Si2}Co$ }₄P₁₀] (**22c**), die man mit Petrole-ther/Ether = 40:1 eluiert.

Ausbeute: 1.7 g (1.16 mmol, 87% d. Th. bzgl. Co, 32% d. Th. bzgl. P) [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (22c)

<u>Variante</u>: Führt man den gleichen Versuch mit einem Co:P-Verhältnis von 1:9 (1.36 g, 4.3 mmol [Cp^{Si2}Co(CO)₂] (**4c**)) bei einer Thermolysedauer von 6 h (IR-Kontrolle, Verschwinden der Eduktbanden) durch, so erhält man zusätzlich den Zweikernkomplex [{Cp^{Si2}Co)₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20c**) in einer violetten Fraktion. Bei der säulenchromatographischen Aufarbeitung folgt dieser direkt nach schwachen Eduktspuren (orange bis braun) und läßt sich mit reinem Petrolether vor der Fraktion von **22c** abnehmen.

Ausbeute: 0.29 g (439 μ mol, 21% d. Th.) [{Cp^{Si2}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20c**). 0.31 g (209 μ mol, 20% d. Th.) [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (**22c**).

 $[\{Cp^{Si2}Co)_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2] (20c):$

 $C_{22}H_{42}Co_2P_4Si_4$ (660.788 g/mol)

Röntgenstrukturanalyse: s. Kapitel 8.2.1, S. 41 Elementaranalyse: ber.: 39.99% C 6.41% H

gef.: 27.19% C 5.87% H (unvollständige Verbrennung)

 $\label{eq:constraint} \begin{array}{l} [\{Cp^{Si2}Co\}_4P_{10}] \mbox{ (22c):} \\ C_{50}H_{98}Co_4P_{10}Si_8 \mbox{ (1469.754 g/mol)} \\ \mbox{Röntgenstrukturanalyse: s. Kapitel 8.5.1, S. 66} \\ Elementaranalyse: \mbox{ ber.: 40.86\% C} \mbox{ 6.72\% H} \\ \mbox{ gef.: 40.34\% C} \mbox{ 6.77\% H} \end{array}$

10.3.13 Cophotolyse von [Cp^{Si2}Co(CO)₂] (4c) und weißem Phosphor

1.03 g (3.2 mmol) $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (4c) und 0.62 g (5 mmol) weißer Phosphor werden in 100 ml THF gegeben und bei Raumtemperatur bestrahlt. Entstehendes Kohlenmonoxid wird durch einen schwachen, kontinuierlichen Argonstrom ausgetrieben. Nach rd. 8 h Photolyse detektiert man IR-spektroskopisch keine weitere Abnahme der Eduktbanden mehr.

Der Ansatz wird nun völlig analog der oben beschriebenen Thermolyse aufgearbeitet. Man erhält nur die Fraktionen von **20c** und **22c**.

Ausbeuten: 157 mg (238 μmol, 15% d. Th.) **20c** 175 mg (119 μmol, 15% d. Th.) **22c**

<u>Variante</u>: 1.13 g (3.5 mmol) $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (**4c**) und 0.19 g (1.5 mmol) weißer Phosphor werden in 100 ml THF 14 h bestrahlt. Danach ist die IR-Bande des Eduktes verschwunden und eine intensive neue Bande bei 1802 cm⁻¹ entstanden. Bei der säulenchromatographischen Aufarbeitung beobachtet man nun eine zusätzliche, rotbraune Fraktion, die nach der violetten Fraktion von $[{Cp}^{Si}Co}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2]$ (**20b**) läuft. Spuren des olivgrünen Vierkernkomplexes $[{Cp}^{Si2}Co}_4P_{10}]$ (**22c**) laufen in das Ende der rotbraunen Fraktion $[{Cp}^{Si2}Co}_3P_4(CO)]$ (**25c**) hinein.

Ausbeute: 0.33 g (348 μ mol, 30% d. Th.) [{Cp^{Si2}Co}₃P₄(CO)] (25c)

 $[\{Cp^{Si2}Co\}_{3}P_{4}(CO)] (25c): \\ C_{34}H_{63}Co_{3}OP_{4}Si_{6} (957.193 \text{ g/mol}) \\ \text{Röntgenstrukturanalyse: s. Kapitel 8.3.1, S. 50} \\ \text{Elementaranalyse: ber.: } 42.66\% \text{ C} \quad 6.63\% \text{ H} \\ \text{gef.: } 40.05\% \text{ C} \quad 6.65\% \text{ H} \end{cases}$

10.3.14 Herstellung von $[Cp^{Si3}Co(CO)_2]$ (4d)

<u>a) Octacarbonyldicobalt-Methode:</u> 10 g (29.2 mmol) $[Co_2(CO)_8]$ werden mit 2.5 ml 1,3-Cyclohexadien und 8.3 g (29.3 mmol) HCp^{Si3} in 50 ml CH₂Cl₂ gelöst und am Rückfluß gekocht. Im Blasenzähler beobachtet man eine stetige Gasentwicklung, die nach 5 h fast beendet ist. Das IR-Spektrum der Lösung zeigt die neu entstandenen Banden von $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (**4c**) bei 2016 (s) und 1954 (s) cm⁻¹. Man gibt weitere 8.3 g (29.3 mmol) HCp^{Si3} zu, und refluxiert 23 h bei nur noch schwachem Anwachsen der Produktbanden. Der Ansatz wird im Ölpumpenvakuum bis auf ein dunkles Öl eingeengt und mit 15 ml Petrolether verdünnt.

Man gibt diese Lösung auf eine abgedunkelte, chromatographische Säule $(2 \times 23 \text{ cm}, \text{Al}_2\text{O}_3/\text{Petrolether})$ und eluiert mit Petrolether das Produkt [Cp^{Si3}Co(CO)₂] (**4d**) in einer orangefarbenen, lichtempfindlichen Fraktion.

Nach dem Abziehen des Lösungsmittel erhält man ein dunkelrotes Öl, das sich als ein Gemisch von rd. 50 Massen% von **4d** und dem freien Liganden HCp^{Si3} herausstellt.

Ausbeute: 19.5 g 4d/HCp^{Si3} (rd. 50 Massen% 4d, s. folgender Versuch)

[Cp^{Si3}Co(CO)₂] (**4d**): C₁₆H₂₉CoO₂Si₃ (396.599 g/mol) IR (CH₂Cl₂, $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹): 2016 (vs), 1954 (vs)

b) gravimetrische Bestimmung von $[Cp^{Si3}Co(CO)_2]$: Zur Bestimmung des Gehaltes an **4d** in diesem Öl werden davon 1.21 g eingewogen. Dieses Öl wird in wenigen Millilitern Ether vorgelegt. Man tropft bei RT bis zu 0.76 g (3 mmol) I₂ in 20 ml Ether zu. Nach etwa der Hälfte der maximalen Zugabemenge verlangsamt sich die Gasentwicklung und ein IR-Spektrum der Reaktionslösung bestätigt den quantitativen Verbrauch des Carbonyls **4d**.

Der Reaktionsansatz kann zur direkten Kristallisation über Nacht auf -28 °C gesetzt werden. Man isoliert durch Abdekantieren und Trocknen am Ölpumpenvakuum [Cp^{Si3}Co(CO)I₂] **5d** in Form violetter Nadelsterne.

Es werden 0.91 g (1.46 mmol) $[Cp^{Si3}Co(CO)I_2]$ (**5d**) erhalten. Setzt man die Ausbeute beim Oxidationsschritt zu 95% d. Th. an (Höhe der Ausbeute bei der analogen Cp*-Reaktion^[109]), so ergibt sich der Gehalt an $[Cp^{Si3}Co(CO)_2]$ (**4d**) im Eduktgemisch zu 48 Massen%.

 $\begin{array}{l} [Cp^{Si3}Co(CO)I_2] \ (\textbf{5d}): \\ C_{15}H_{29}CoI_2OSi_3 \ (622.396 \ g/mol) \\ IR \ (Ether, \ \widetilde{\nu} \ /cm^{-1}): \ 2060 \ (vs) \\ Elementar analyse: \ ber.: 28.95\% \ C \quad 4.70\% \ H \\ gef.: \ 26.72\% \ C \quad 4.05\% \ H \end{array}$

c) Salzmethode

Man suspendiert 0.62 g (15.9 mmol) NaNH₂ in 100 ml THF und gibt 2 g (7.1 mmol) HCp^{Si3} zu. Man refluxiert unter schwacher Ammoniakentwicklung über Nacht. Nach dem Abzentrifugieren des restlichen Natriumamids wird die Lösung stark eingeengt und *n*-Hexan zugegeben. Die Mutterlauge wird vom ausfallenden beigefarbenen Niederschlag des NaCp^{Si3} dekantiert. Nach Trocknung im Ölpumpenvakuum erhält man 2.04 g (6.7 mmol, 95% d. Th.) Natriumtris(trimethylsilyl)cyclopentadienid **6d**.

Setzt man dieses Natriumsalz **6d** gemäß der Vorschrift aus Kap. 10.3.1.2, S. 93 ohne Isolierung der Zwischenstufe mit 1.47 (6.7 mmol) wasserfreiem CoBr₂ und Kohlenmonoxid um, so erhält man nach der säulenchromatographischen Aufarbeitung 1.06 g (2.7 mmol, 80 % d. Th.) $[Cp^{Si3}Co(CO)_2]$ (**4d**). Solchermaßen hergestelltes $[Cp^{Si3}Co(CO)_2]$ (**4d**) ist ein nadeliger Feststoff.

$$\begin{split} & [Cp^{Si3}Co(CO)_2] \ \textbf{(4d)}: \\ & C_{16}H_{29}CoO_2Si_3 \ \textbf{(396.599 g/mol)} \\ & IR \ \textbf{(CH}_2Cl_2, \ \widetilde{\nu} \ \textbf{/cm}^{-1}\textbf{)}: \ \textbf{2016 (vs), 1954 (vs)} \end{split}$$

10.3.15 Cothermolyse von [Cp^{Si3}Co(CO)₂] (4d) und weißem Phosphor

In einen 250 ml-Dreihalskolben gibt man 1.98 g (5 mmol) $[Cp^{Si3}Co(CO)_2]$ (**4d**) und 1.55 g (12.5 mmol) weißem Phosphor in 125 ml Xylol. Man refluxiert rd. 12 h, bis das IR-Spektrum der Reaktionslösung keine Spuren von **4d** mehr aufweist.

Das Lösungsmittel wird im Ölpumpenvakuum bei 0 - 35 °C abdestilliert. Der schwach ölige Rückstand wird mit wenig CH₂Cl₂ aufgelöst und auf 5 g Al₂O₃ aufgezogen. Danach läßt er sich zu einem Feststoff trockenziehen.

Bei der säulenchromatographischen Aufarbeitung (Säule: 2 x 23, Al₂O₃/Petrolether) eluiert man mit Petrolether die violette Fraktion des [{Cp^{Si3}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20d**). Dicht folgt die dünne, braune Fraktion von [{Cp^{Si3}Co}₃P₈] (**21d**), die sich am Ende mit der olivgrünen Fraktion von [{Cp^{Si3}Co}₄P₁₀] (**22d**) überlappt. **22d** wird mit einem Lösungsmittelgemisch von Petrolether/Ether = 40:1 eluiert. Es folgt ohne Absatz die schwarzgrüne Fraktion von [{Cp^{Si3}Co}₃P₁₂] (**23d**). Diese ist stets stark mit **22d** verunreinigt.

 $\begin{array}{ll} \mbox{Ausbeute:} & 0.50 \ g \ (625 \ \mu mol, \ 25\% \ d. \ Th.) \ [\{Cp^{Si3}Co\}_2(\mu, \eta^{2:2} - P_2)_2] \ (\textbf{20d}) \\ & < 0.10 \ g \ (<\!79 \ \mu mol, \ <\!5\% \ d. \ Th.) \ [\{Cp^{Si3}Co\}_3P_8] \ (\textbf{21d}) \\ & 0.42 \ g \ (251 \ \mu mol, \ 20\% \ d. \ Th.) \ [\{Cp^{Si3}Co\}_4P_{10}] \ (\textbf{22d}) \end{array}$

$$\label{eq:constraint} \begin{split} & [\{Cp^{Si3}Co\}_2(\mu,\eta^{2:2}\text{-}P_2)_2] \ \textbf{(20d)}:\\ & C_{28}H_{58}Co_2P_4Si_6 \ \textbf{(805.154 g/mol)}\\ & \text{Röntgenstrukturanalyse: s. Kapitel 8.2.1, S. 41} \end{split}$$

$$\label{eq:constraint} \begin{split} & [\{Cp^{Si3}Co\}_3P_8]~(\textbf{21d}): \\ & C_{42}H_{87}Co_3P_8Si_9~(1269.731~g/mol) \end{split}$$

$$\label{eq:constraint} \begin{split} & [\{Cp^{Si3}Co\}_4P_{10}] \mbox{ (22d)} ; \\ & C_{56}H_{116}Co_4P_{10}Si_{12} \mbox{ (1672.308 g/mol)} \end{split}$$

10.3.16 Cothermolyse von $[Cp^*Co(CO)_2]$ (**4e**) und weißem Phosphor

In einem 100 ml-Dreihalskolben werden 1.29 g (5.2 mmol) $[Cp*Co(CO)_2]$ (4e) und 1.62 g (13.1 mmol) weißer Phosphor in 50 ml Xylol gegeben. Man erhitzt die Mischung, die sich alsbald violett färbt, zwei Tage am Rückfluß. IR-spektroskopisch ist nach 4 h kein Edukt 4e mehr detektierbar.

Das Lösungsmittel wird im Ölpumpenvakuum bei 0 - 35 °C abdestilliert und der Rückstand mit wenig CH₂Cl₂ auf 5 g Aluminiumoxid aufgezogen.

Bei der nachfolgenden säulenchromatographischen Aufarbeitung (Säule: 2 x 20, Petrolether/Al₂O₃) eluiert man mit reinem Petrolether das Hauptprodukt [{Cp*Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20e**) in einer violetten Fraktion. Es folgt unmittelbar ein schmaler honigfarbener Bereich, der sich zu rd. 20 mg eines braunen Pulvers trockenziehen läßt. Die Polarität des Eluens kann nun zügig gesteigert werden. Mit einem Gemisch von Petrolether/Ether von 10:1 bis 2:1 eluiert man abschließend den Dreikernkomplex [{Cp*Co}₃P₁₂] (**23e**) in einer dunkelgrünen Fraktion.

Ausbeuten: 250 mg (488 μ mol, 19% d. Th.) [{Cp*Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20e**) 20 mg braunes Pulver 90 mg (94 μ mol, 5% d. Th.) [{Cp*Co}₃P₁₂] (**23e**)

[{Cp*Co}₂(μ , η ^{2:2}-P₂)₂] (**20e**): bereits in Lit. 51 charakterisiert

braunes Pulver: ³¹P-NMR: Signal bei δ = 84.9 (s), ¹H-NMR: δ = 1.77 (s)

 $[\{Cp*Co\}_{3}P_{12}] (23e):$ C₃₀H₄₅Co₃P₁₂ (954.489 g/mol) Elementaranalyse: ber.: 37.57% C 4.75% H gef.: 36.85% C 5.20% H Massenspektrometrie (EI, 70 eV, 1 mA, *QT* 220 °C): *m/z* (Fragment): 954 (M⁺), 478 (M²⁺)

10.3.17 Cothermolyse von [{Cp*Co(μ -CO)}₂] (**10e**) und weißem Phosphor

Analog obiger Beschreibung setzt man 0.73 g (1.6 mmol) $[{Cp*Co(\mu-CO)}_2]$ (**10e**) und 0.83 g (6.7 mmol) weißen Phosphor innerhalb 26 h Refluxdauer in 50 ml Xylol miteinander um. Nach analoger Aufarbeitung erhält man 40 mg (78 µmol, 5%) $[{Cp*Co}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2]$ (**20e**), Spuren von $[{Cp*Co}_2P_4(CO)]^{[23]}$ und 30 mg (31 µmol, 3%) $[{Cp*Co}_3P_{12}]$ (**23e**).

10.3.18 Cophotolyse von [Cp*Co(CO)₂] (4e) und weißem Phosphor

Man gibt 0.13 g (1 mmol) weißen Phosphor und 0.3 g (1.2 mmol) $[Cp*Co(CO)_2]$ (4e) in eine Bestrahlungsapparatur und füllt mit 40 ml Xylol auf. Unter ständiger Einleitung eines schwachen Argonstroms wird bei Raumtemperatur bestrahlt. Die IR-Reaktionskontrolle zeigt neben der langsamer werdenden Abnahme der Eduktbanden eine neue Bande bei 1776 cm⁻¹ (m). Nach rd. 11 h Bestrahlung ist der Lampenkörper soweit von einem rotbraunen Niederschlag belegt, daß man die Reaktion mangels weiteren Fortschritts abbrechen kann.

Das Lösungsmittel wird bei 0 – 25 °C im Ölpumpenvakuum abdestilliert. Der Reaktionsrückstand läßt sich mit wenig CH_2Cl_2 auf Aluminiumoxid aufziehen. Bei der säulenchromatographischen Aufarbeitung an Aluminiumoxid (1 x 20, Petrolether/Al₂O₃) erhält man zunächst mit reinem Petrolether eine rotbraune Mischfraktion aus nicht verbrauchtem Edukt **4e** und P₄-Resten, die nicht weiter aufgearbeitet wird. Es folgt eine violette Zone mit [{Cp*Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20e**), welche mit Petrolether/Ether = 80:1 entnommen wird. Nach Erhöhung der Polarität auf 40:1 eluiert man eine braune Fraktion, die [{Cp*Co}₃P₈] (**21e**) enthält. Dabei steigert man die Polarität weiter und kann im Anschluß mit einem Gemisch von Petrolether/Ether = 2:1 die rotbraune Zone von [{Cp*Co}₃P₄(CO)] (**25e**) eluieren.

Ausbeuten: 30 mg (59 μ mol, 10% d. Th.) [{Cp*Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20e**) 30 mg (36 μ mol, 9% d. Th.) [{Cp*Co}₃P₈] (**21e**) 50 mg (68 μ mol, 17% d. Th.) [{Cp*Co}₃P₄(CO)] (**25e**)

 $[\{Cp*Co\}_{3}P_{8}] (21e): \\C_{30}H_{45}Co_{3}P_{8} (830.489 \text{ g/mol}) \\E\text{lementaranalyse: ber.: } 43.39\% \text{ C } 5.46\% \text{ H} \\gef.: 37.77\% \text{ C } 5.45\% \text{ H} \\Massenspektrometrie (EI, 70 eV, 1 mA,$ *QT*220 °C):*m/z*(Fragment):415 (M²⁺), 256 (Cp*CoP₂⁺), 135 (Cp*⁺), 124 (P₄⁺)

[{Cp*Co}₃P₄(CO)] (**25e**): C₃₁H₄₅Co₃OP₄ (734.500 g/mol) IR (CH₂Cl₂, $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹): 1770 (s)

10.3.19 Cothermolyse von $[\{Cp^*Co\}_2(\mu,\eta^{2:2}\text{-}P_2)_2]$ (**20e**) und weißem Phosphor

 $0.8 \text{ g} (1.56 \text{ mmol}) [\{Cp^{3/2}Co\}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2]$ (**20a**) und 1.1 g (8.9 mmol) weißer Phosphor werden in 50 ml Xylol gegeben und 50 h lang am Rückfluß erhitzt. Die violette Lösung verfärbt sich dabei nach dunkelbraun.

Das Lösungsmittel wird im Ölpumpenvakuum bei 0 bis $35 \,^{\circ}$ C abdestilliert und der dunkle Rückstand mit CH₂Cl₂ auf 5 g Al₂O₃ aufgezogen. Man sublimiert bei 50 $^{\circ}$ C Reste von P₄ im Ölpumpenvakuum ab.

Die säulenchromatographische Aufarbeitung (Säule: 2 x 12, Al₂O₃/Petrolether) ergibt mit einem Lösungsmittelgemisch von Petrolether/Ether = 60:1 Reste des Eduktes **20e** in einer schwachen, violetten Fraktion. Mit Petrolether/Ether = 5:1 eluiert man anschließend die dunkelgrüne Fraktion des [{Cp*Co}₃P₁₂] (**23e**).

Ausbeute: 40 mg (78 μ mol, 5% d. Th.) [{Cp*Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20e**) 30 mg (31 μ mol, 3% d. Th.) [{Cp*Co}₃P₁₂] (**23e**)

11 Zusammenfassung

In der vorliegenden Arbeit wurden Cophoto- und Cothermolysen einer Serie von alkylierten und silylierten Cyclopentadienylcobaltcarbonylen mit weißem Phosphor untersucht. Zu diesem Zweck wurden vier neue Carbonylkomplexe synthetisiert und charakterisiert.

Der neuartige Cp^{3/2}-Ligand (= 1,2,4-Triisopropyl-3,5-dimethylcyclopentadien), der erstmalig im Arbeitskreis von *H. Sitzmann* hergestellt wurde, kann mit Octacarbonyldicobalt in refluxierendem Methylenchlorid zu [Cp^{3/2}Co(CO)₂] umgesetzt werden.

$$\frac{1}{2} [Co_2(CO)_8] + HCp^{2/3} = \frac{CH_2CI_2, \Delta}{"-H_2", -CO} = \frac{1}{CO} = \frac{1}{4a, 57\%} d. Th.$$

Die Reaktion verläuft nicht quantitativ. Das so erhaltene Carbonyl **4a** ist zu einem Drittel mit freiem Liganden $HCp^{3/2}$ verunreinigt, der sich kaum abtrennen läßt. Einen besseren Zugang zu $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) stellt die Disproportionierung von Cyclopentadienylhalogeniden des Cobalts dar.

$$Cp^{3/2}Co \begin{pmatrix} Br \\ Br \end{pmatrix} CoCp^{3/2} \begin{pmatrix} CO \\ Pentan, RT \end{pmatrix} [Cp^{3/2}Co(CO)Br_2] + [Cp^{3/2}Co(CO)_2] \\ 9a \qquad 4a$$

 $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (4a) fällt dabei in 80% iger Ausbeute an und ist nur geringfügig mit freiem Liganden verunreinigt. Die Zwischenstufe $[{Cp^{3/2}Co(\mu-Br)}_2]$ (7a) ist sehr empfindlich und wird *in situ* bereitet.

Die Oxidation von **4a** zum Iodid $[Cp^{3/2}Co(CO)I_2]$ (**5a**) und die Synthese des Dimeren $[\{Cp^{3/2}Co(\mu-CO)\}_2]$ (**10a**) verlaufen problemlos. Der smaragdgrüne, kurzzeitig luftstabile Zweikernkomplex **10a** entsteht in 40% iger Ausbeute durch Photolyse einer toluolischen Lösung von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) in einer Quarzapparatur.



Bei den Umsetzungen von $[Cp^{3/2}Co(CO)_2]$ (**4a**) mit weißem Phosphor oberhalb von 140 °C wird ein breites Produktspektrum gefunden. Es bilden sich zwei- bis vierkernige Verbindungen in mäßigen Ausbeuten. Der P₁₂-Komplex $[\{Cp^{3/2}Co\}_3P_{12}]$ (**23a**) ist auf Grund seiner spektroskopischen Daten zweifelsfrei als isostrukturell zu $[\{Cp'''Co\}_3P_{12}]$ zu bezeichnen. Eine Übertragung der recht selektiven photolytischen Synthese von $[\{Cp'''Co\}_3P_{12}]$ auf den $Cn^{3/2}$ Fall ist nicht möglich. Men schält **22**, darah Conhetelaur and Parte and Parte in blainen.

 $Cp^{3/2}$ -Fall ist nicht möglich. Man erhält **23a** durch Cophotolyse von **4a** und P₄ stets in kleinen Ausbeuten und im Gemisch mit schwer abtrennbarem [{ $Cp^{3/2}Co$ }₄P₁₀] (**22a**). Diese Photolyse ist trotz geringer Umsätze der beste Zugang zum Dreikernkomplex [{ $Cp^{3/2}Co$ }₃P₈] (**21a**).



+ Nebenprodukte: $[{Cp^{3/2}Co}_4P_{10}]$ und $[{Cp^{3/2}Co}_3P_{12}]$

Der Komplex [{ $Cp^{3/2}Co$ }₂P₄] (**20a**) konnte mittels einer Röntgenstrukturanalyse charaktrisiert werden. Sein Schweratomgerüst besteht aus einem deutlich rechteckig verzerrten Co₂P₄-Oktaeder mit zwei diskreten P₂-Einheiten. Deren Abstände betragen d(P-P) = 2.06 Å und $d(P\cdots P) = 2.68$ Å).

Tauscht man im Cp^{'''}-Liganden die *t*-Butyl-Ringsubstitution gedanklich gegen Tms-Gruppen aus, so gelangt man zum Cp^{Si3}-Liganden (1,2,4-Tristrimethylsilylcyclopentadien).

Das bisher unbekannte Cp^{Si3} -Carbonyl [$Cp^{Si3}Co(CO)_2$] (**4d**) wurde hergestellt und charakterisiert. Analog der Situation beim $Cp^{3/2}$ - oder Cp^4 -Liganden reagiert auch dieses sterisch aufwendige Cyclopentadienderivat HCp^{Si3} nicht quantitativ mit Octacarbonyldicobalt zu [$Cp^{Si3}Co(CO)_2$] (**4d**). Die Disproportionierung des *in-situ* hergestellten [{ $Cp^{Si3}Co(\mu-Br)$ }₂] (**7d**) durch Kohlenmonoxid-Einleitung ergibt in 80% iger Ausbeute [$Cp^{Si3}Co(CO)_2$] (**4d**). Der Komplex **4d** ist im Gegensatz zu den Cp^{Si2} -Carbonylen ein Feststoff.

Umsetzungen dieses neuen Carbonyls **4d** mit weißem Phosphor geben ein weites Produktspektrum. Die P₄-, P₈-, P₁₀- und P₁₂-Komplexe entstehen thermisch wie photochemisch. Die säulenchromatographische Trennung der Drei- und Vierkernkomplexe ist kaum möglich. Das Phosphorgerüst von [{Cp^{Si3}Co}₄P₁₀] (**22d**) unterliegt bei Raumtemperatur einer Dynamik, bei der sich vermutlich um die Verdrillung der η^4 -Koordinationsfläche handelt.



Die Synthese eines Clusters vom Typus "[{Cp^RCo}₄P₄]" durch stöchiometrischen P₄-Unterschuß ist nicht möglich. Statt dessen erhält man selektiv [{Cp^{Si3}Co}₂P₄] (**20d**). Von Komplex [{Cp^{Si3}Co}₂P₄] (**20d**) wurde eine Röntgenstrukturanalyse angefertigt. Die vermutete $(\mu, \eta^{2:2}-P_2)_2$ -Koordinationsart wird auch dort mit Abständen von d(P-P) = 2.06 Å und $d(P\cdots P)$ = 2.68 Å bestätigt.

Die ungünstigen Laufeigenschaften der Cp^{Si3}-Komplexe bei der säulenchromatographischen Aufarbeitung stellen einen gravierenden Nachteil dieses Liganden dar.

Um den Einfluß einer sukzessiven (Me₃Si)-Substitution im Vergleich zu alkylierten Cyclopentadienylliganden zu untersuchen, wurde die Cp^R-Serie mit dem 1,3-Bis(trimethylsilyl)cyclopentadien Cp^{Si2} fortgesetzt. Das entsprechende Cobaltcarbonyl [Cp^{Si2}Co(CO)₂] (**4c**) ist entgegen einem Literaturzitat^[112] bis dato nicht bekannt geworden. Die Synthese verläuft durch Reaktion von HCp^{Si2} mit Octacarbonyldicobalt in sehr guter Ausbeute. Diese Analogie zu Cp" setzt sich in den Reaktionen mit weißem Phosphor fort. Die Herstellung des Vierkernkomplexes [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (**22c**) durch Cothermolyse von P₄ und **4c** verläuft annähernd quantitativ. Der Zweikernkomplex [{Cp^{Si2}Co}₂P₄] (**20c**) läßt sich thermisch zu **22c** konvertieren. Von **20c** wurde eine Kristallstrukturanalyse angefertigt, welche das Vorliegen von (μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂-Liganden ergab (*d*(P-P) = 2.05 Å und *d*(P···P) = 2.71 Å).



Mit **22c** konnte erstmals ein [{Cp^RCo}₄P₁₀]-Komplex röntgenographisch charakterisiert werden. [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (**22c**) ist isostrukturell zum Rhodiumkomplex [{Cp"Rh}₄P₁₀]. Sein Schweratomkäfig läßt sich von der Nortricyclanstruktur ableiten. Interessantes Merkmal von **22c** ist die Koordination eines Cobaltfragmentes an eine P-P-Kante in einer Weise, die einen Zustand zwischen der *side-on*-Koordination an diese σ -Bindung und der Insertion in diese Kante darstellt (*d*(P-P) = 2.47 Å).



Bei der Cophotolyse von $[Cp^{Si2}Co(CO)_2]$ (**4c**) mit hohem Phosphorüberschuß entstehen ebenso die Komplexe **20c** und **22c**. Beim Einsatz geringerer Mengen an P₄ läßt sich fast selektiv der carbonylhaltige Cluster $[\{Cp^{Si2}Co\}_3P_4(CO)]$ (**25c**) herstellen, dessen ³¹P-NMRspektroskopische und IR-Daten dem literaturbekannten $[\{Cp''Co\}_3P_4(CO)]$ scheinbar widersprechen. Einige Daten dieses Komplexes $[\{Cp''Co\}_3P_4(CO)]$ erwiesen sich als fehlerhaft. Die Röntgenstrukturanalyse von $[\{Cp^{Si2}Co\}_3P_4(CO)]$ (**25c**) zeigt, daß Komplex **25c** ein *arachno*-Cluster mit 10 GEP ist, der formal von einem zweifach überkappten trigonalen Prisma ableitet werden kann. Die längsten P-P-Abstände in **25c** liegen mit *d*(P-P, Mw.) = 2.51 Å an der Obergrenze bekannter bindender P-P-Wechselwirkungen.

Die sehr guten Kristallisationseigenschaften der bislang untersuchten Verbindungen mit Cp^{Si2}-Liganden verdienen hervorgehoben zu werden.

Die Stammverbindung in der Reihe der silylierten Cyclopentadiene ist das Trimethylsilylcyclopentadien Cp^{Si} . Das korrespondierende Carbonyl [$Cp^{Si}Co(CO)_2$] (**4b**) war bereits literaturbekannt. Versuche zur photochemischen Herstellung des Dimeren "[{ $Cp^{Si}Co(\mu-CO)$ }]" scheiterten. Die Photolyse in einer Quarzapparatur ergab IR-spektroskopische Hinweise auf eine Verbindung des Typs [{ $Cp^{Si}Co(CO)$ }_2(μ -CO)].

Das chemische Verhalten von $[Cp^{Si}Co(CO)_2]$ (4b) gegenüber weißem Phosphor zeigt je nach Reaktionsbedingungen annähernd komplementäre Bilder. Damit unterscheidet sich 4b deutlich von allen anderen Edukten 4a,c,d,e.



Die Umsetzung mit einem Äquivalent weißem Phosphor (Co:P > 1:4) ergibt in sehr guter Ausbeute den Vierkernkomplex [{Cp^{Si}Co}₄P₄] (**19b**). Kristalle von **19b** neigen außerordentlich zur Verzwilligung. Daher konnte die Röntgenstrukturanalyse von **19b** nicht verfeinert werden. Bei höherem Phosphoranteil (Co:P < 1:9) wird dagegen die Bildung von [{Cp^{Si}Co}₄P₁₀] (**22b**) begünstigt. Die mäßigen Ausbeuten an **22b** sind auf Probleme bei der säulenchromatographischen Aufarbeitung zurückzuführen.



Auch photolytische Umsetzungen des Halbsandwichkomplexes **4b** mit P₄ lassen sich durch die Stöchiometrie gut beeinflussen. Ein hoher Phosphorüberschuß begünstigt die Entstehung von [{Cp^{Si}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20b**) und [{Cp^{Si}Co}₄P₁₀] (**22b**). Kleinere Mengen an Phosphor machen den Dreikernkomplex [{Cp^{Si}Co}₃P₄(CO)] (**25b**) zum Hauptprodukt.



Weil in der bisherigen Literatur allenfalls über Spuren größerer P_n-Komplexe mit dem Cp*-Liganden berichtet wird, wurden gezielt einzelne Reaktionen von $[Cp*Co(CO)_2]$ (**4e**) mit weißem Phosphor untersucht. Dabei konnten Hinweise auf ein " $[{Cp*Co}_4P_{10}]$ " nicht bestätigt werden. Langzeitthermolysen der Edukte in Xylol ergeben den dreikernigen Komplex $[{Cp*Co}_3P_{12}]$ (**23e**) in mäßiger Ausbeute. $[{Cp*Co}_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2]$ (**20e**) läßt sich thermisch in geringen Mengen zu **23e** konvertieren. Der Mechanismus dieses Schrittes ist unbekannt.

$$[{Cp*Co}_{2}P_{4}] (20e) \xrightarrow{3 P_{4}, \Delta} [{Cp*Co}_{3}P_{12}] (23e), max. 3\%$$

Die photochemische Reaktion von 4e mit weißem Phosphor ergänzt die Produktpalette um zwei weitere, bisher unbekannte Cp*-P_n-Komplexe. Je nach Stöchiometrie bilden sich der P₈-Komplex [$\{Cp*Co\}_3P_8$] (21e, 9%) oder der carbonylhaltige Cluster [$\{Cp*Co\}_3P_4(CO)$] (25e, 17%). Zudem erhält man jeweils das schon bekannte $[{Cp*Co}_2P_4]$ (20e).



Als Fazit der vergleichenden Untersuchungen mit diversen Cp^R-Liganden ergibt sich:

- Die Cp*- und Cp^{Si}-Edukte weisen je nach Bedingungen annähernd komplementäre Produktbilder auf. Mit zunehmendem sterischen Aufwand der Ringsubstitution geht diese Eigenschaft verloren. Die Phosphorstöchiometrie hat dann wenig Einfluß.
- Einfache Tendenzen, die sich durch sukzessive Einführung oder Modifikation der Ringsubstitution steuern lassen, sind nicht abzusehen.
- Die Bildung der größeren P_n -Gerüste (n = 8, 10, 12) ist nicht an den Einsatz hochalkylierter Cp^R-Liganden am Metall gebunden.

Das Schema auf der folgenden Seite gibt die Reaktionswege im Überblick für alle Liganden wieder. Die Tabelle verzeichnet das Produktspektrum nach Typus sortiert. Legende: **(Co)** $\{Cp^RCo\}$ -Fragment

Reaktion mit Phosphorüberschuß

·····

- Reaktion mit Phosphorunterschuß
- Interkonversion von P_n-Komplexen
- **Tabelle 44.** Produktpalette bei Photo- und Thermolysen von $[Cp^{R}Co(CO)_{2}]$. Legende: = Bildung, \circ = nur Spuren, - = die Bedingungen einer mutmaßlichen Bildung wurden nicht untersucht.

Umsetzung	Komplextyp	Edukt [Cp ^R Co(CO) ₂]				
	Produkt	Cp*	Cp ^{Si}	Cp ^{Si2}	Cp ^{Si3}	Cp ^{3/2}
thermisch	Co_4P_4	-	•			
	Co_2P_4	•		•	•	•
	Co_3P_8				•	•
	Co_4P_{10}		•	•	•	•
	Co_3P_{12}	•			•	•
photochemisch	$Co_3P_4(CO)$	•	•	•	-	-
	Co_2P_4	•	•	●	•	•
	Co_3P_8	•		0	•	•
	Co_4P_{10}		●	●	•	●
	Co_3P_{12}				•	•



12 Literaturverzeichnis

- ^[1] A. Vizi-Orosz, G. Pályi, L. Markó, J. Organomet. Chem. 1973, 60, C25-26.
- ^[2] A. Vizi-Orosz, J. Organomet. Chem. 1976, 111, 61-64.
- ^[3] Übersichten, chronologisch:
 - a) M. Di Vaira, L. Sacconi, Angew. Chem. 1982, 94, 338-351.
 - b) O. J. Scherer, Angew. Chem. 1985, 97, 905-924.
 - c) O. J. Scherer, Comments Inorg. Chem. 1987, 6, 1-22.
 - d) M. Di Vaira, P. Stoppioni, M. Peruzzini, Polyhedron 1987, 6, 351-382.
 - e) O. J. Scherer, Angew. Chem. 1990, 102, 1137-1155.
 - f) M. Scheer, E. Herrmann, Z. Chem. 1990, 30, 41-55.
 - g) O. J. Scherer, C. Blath, J. Braun, B. Höbel, K. Pfeiffer, B. Rink, H. Slodzyk, P. Walther,
 - B. Werner, R. Winter in R. Steudel (Hrsg.) "The Chemistry of Inorganic Ring Systems, Studies in Inorganic Chemistry", Bd. 14, Elsevier **1992**, 193-208.
 - h) K. H. Whitmire, Adv. Organomet. Chem. 1998, 42, 1-145.
 - i) O. J. Scherer, Acc. Chem. Res., zur Publikation eingereicht.
- ^[4] a) O. J. Scherer, T. Brück, *Angew. Chem.* 1987, *99*, 59.
 b) R. Blom, T. Brück, O. J. Scherer, *Acta Chem. Scand.* 1989, *43*, 458-462.
- ^[5] R. Hoffmann, Nobelvortrag "Brücken zwischen Anorganischer und Organischer Chemie", *Angew. Chem.* **1982**, *94*, 725-739.
- ^[6] O. J. Scherer, B. Rink, G. Berg, J. Braun, B. Höbel, P. Walther, R. Winter, G. Heckmann, G. Wolmershäuser, *Phosphorus, Sufur and Silicon* 1993, 77, 25-28.
- ^[7] M. Schmidt, *Dissertation*, Universität Kaiserslautern 1996.
- ^[8] O. J. Scherer, M. Detzel, T. Mohr, Angew. Chem. **1994**, 106, 1142-1144.
- ^[9] a) H. G. v. Schnering, *Angew. Chem.* 1981, *93*, 44-63.
 b) H. G. v. Schnering, W. Hönle, *Chem. Rev.* 1988, 88, 243-273.
- ^[10]a) M. Baudler, Angew. Chem. **1982**, 94, 520-39.
- b) M. Baudler, Angew. Chem. 1987, 99, 429-451.
- ^[11]a) M. Häser, J. Am. Chem. Soc. **1994**, 116, 6925-6926.
- b) S. Böcker, M. Häser, Z. Anorg. Allg. Chem. 1995, 621, 258.
- ^[12]B. W. Eichhorn, R. C. Haushalter, J. C. Huffman, Angew. Chem. **1989**, 101, 1081-1082.
- ^[13]a) A. S. Foust, M. S. Foster, L. F. Dahl, J. Am. Chem. Soc. 1969, 91, 5633.
- b) A. S. Foust, C. F. Campana, J. D. Sinclair, L. F. Dahl, Inorg. Chem. 1979, 18, 3047.
- ^[14]O. J. Scherer, K. Pfeiffer, G. Wolmershäuser, *Chem. Ber.* **1992**. *125*, 2367-2372.
- ^[15]M. Scheer, U. Becker, E. Matern, Chem. Ber. 1996, 129, 721-724.
- ^[16]L. F. Dahl, B. R. Adams, R. R. Weller, M. E. Barr, J. Am. Chem. Soc. **1991**, 113, 3052-3060.
- ^[17]a) P. Jutzi, E. Schlüter, S. Pohl, W. Saak, *Chem. Ber.* **1985**, *118*, 1959-67.

- b) P. Jutzi, E. Schlüter, C. Krüger, S. Pohl, Angew. Chem. 1983, 95, 1015-1016.
- ^[18]P. Jutzi, Adv. Organomet. Chem. **1986**, 26, 217.
- ^[19]C. Janiak, H. Schumann, Adv. Organomet. Chem. **1991**, 33, 291-393.
- ^[20]mündliche Mitteilung H. Sitzmann.
- ^[21]T. Dooley, G. Fairhurst, C. D. Chalk, K. Tabatabaian, C. White, *Transition Met. Chem.* **1978**, *3*, 299-302.
- ^[22]J. W. Chambers, A. J. Basker, S. G. Bott, J. L. Atwood, M. D. Rausch, Organomet. 1986, 5, 1635-1641.
- ^[23]M. Swarowsky, *Dissertation*, Universität Kaiserslautern 1988.
- ^[24]G. Berg, *Dissertation*, Universität Kaiserslautern 1995.
- ^[25]M. Scheer, K. Schuster, U. Becker, A. Krug, H. Hartung, *J. Organomet. Chem.* **1993**, 460, 105-110.
- ^[26]R. B. King, *Inorg. Chem.* **1966**, *5*, 82-87.
- ^[27]a) U. Koelle, B. Fuss, F. Khouzami, Angew. Chem. 1982, 94, 132.
 - b) U. Koelle, B. Fuss, F. Khouzami, Angew. Chem. Suppl. 1982, 230-240.
 - c) U. Koelle, B. Fuss, Chem. Ber. 1984, 117, 743-752.
- ^[28]R. Pray, *Inorg. Synth.* **1957**, *5*, 153.
- ^[29]R. Krammer, *Dissertation*, Universität Kaiserslautern 1997.
- ^[30]T. Dezember, *Dissertation*, Universität Kaiserslautern 1996.
- ^[31]W. S. Lee, H. H. Brintzinger, J. Organomet. Chem. 1977, 127, 87-92.
- ^[32]C. Elschenbroich, A. Salzer, "Organometallics A Concise Introduction", 2. rev. ed., VCH, Weinheim **1992**.
 - a) S. 47, 323-333.
 - b) S. 220-231.
- ^[33]G. Berg, G. Wolmershäuser, O. J. Scherer, Chem. Ber. 1996, 129, 53-58.
- ^[34]O. J. Scherer, M. Swarowsky, G. Wolmershäuser, *Organometallics* 1989, *8*, 841-842.
- ^[35]T. Völmecke, unveröffentliche Ergebnisse.
- ^[36]R. Ahlrichs, D. Fenske, K. Fromm, H. Krautscheid, U. Krautscheid, O. Treutler, *Chem. Eur. J.* **1996**, *2*, 238-244.
- ^[37]T. Völmecke, *Diplomarbeit*, Universität Kaiserslautern 1995.
- ^[38]G. Fritz, J. Härer, Z. Anorg. Allg. Chem. 1983, 504, 23-37.
- ^[39]E. W. Abel, S. Moorhouse, J. Organomet. Chem. 1971, 28, 211-215.
- ^[40]N. E. Schore, J. Organomet. Chem. **1979**, 173, 301-316.
- ^[41]K. P. C. Vollhardt, J. E. Bercaw, R. G. Bergman, J. Organomet. Chem. 1975, 97, 283.
- ^[42]T. Mohr, *Dissertation*, Universität Kaiserslautern 1996.
- ^[43]F. Scott, J. Organomet. Chem. **1990**, 393, C40-42.
- ^[44]M. Scheer, U. Becker, J. C. Huffman, M. H. Chisholm, *J. Organomet. Chem.* **1993**, *461*, C1-3.

- ^[45]M. Scheer, U. Becker, M. H. Chisholm, J. C. Huffmann, F. Lemoigno, O. Eisenstein. *Inorg. Chem.* **1995**, *34*, 3117-3119.
- ^[46]J. Okuda, Top. Curr. Chem. **1991**, 160, 97-145.
- ^[47]J. Okuda, J. Organomet. Chem. 1989, 367, C1.
- ^[48]M. D. Rausch, R. A. Genetti, J. Org. Chem. 1970, 35, 3888-3897.
- ^[49]E. W. Abel, S. A. Keppie, M. F. Lappert, S. Moorhouse, J. Organomet. Chem. 1970, 22, C31-33.
- ^[50]J. Okuda, *Chem. Ber.* **1989**, *122*, 1075-1077.
- ^[51]I. Bach, *Diplomarbeit*, Universität Kaiserslautern **1986**.
- ^[52]M. E. Barr, L. F. Dahl, *Organometallics* 1991, *10*, 3991-3996.
 NB: Auch bei dieser Umsetzung wird nicht vollständig decarbonyliert: *Dahl* et al. erhalten bei der Aufarbeitung einen Teil des Eduktes [Cp*Co(CO)₂] zurück.
- ^[53]Ein Beispiel für die Aufspaltung der Methylresonanzen innerhalb einer *t*-Bu-Gruppe, die geminal mit einem Bromatom substituiert ist, findet sich in

H. Kessler, Angew. Chem. 1970, 82, 237, als Zitat aus

H. Günther, "NMR-Spektroskopie, Grundlagen, Konzepte und Anwendungen der Protonen- und Kohlenstoff-13-Kernresonanzspektroskopie in der Chemie", 3. Aufl., G. Thieme, Stuttgart, New York **1992**, S. 45.

- ^[54]O. J. Scherer in M. Regitz, O. J. Scherer (Hrsg.) "Multiple Bonds and Low Coordination in Phosphorus Chemistry", G. Thieme, Stuttgart, New York **1990**, S. 122 und dort zitierte Literatur.
- ^[55]a) O. J. Scherer, H. Sitzmann, G. Wolmershäuser, Angew. Chem. **1985**, 97, 358-3599.
- b) O. J. Scherer, H. Sitzmann, G. Wolmershäuser, J. Organomet. Chem. 1986, 309, 77-86.
- ^[56]O. J. Scherer, G. Berg, G. Wolmershäuser, *Chem. Ber.* **1995**, *128*, 635-639.
- ^[57]O. J. Scherer, M. Swarowsky, G. Wolmershäuser, Angew. Chem. 1988, 100, 423-424.
- ^[58]E. Hauck, *Dissertation*, Universität Kaiserslautern 1995.
- ^[59]C. Hofmann, *Dissertation*, Universität Kaiserslautern 1997.
- ^[60]O. J. Scherer, J. Vondung, G. Wolmershäuser, Angew. Chem. **1989**, 101, 1395-1397.
- ^[61]O. J. Scherer, R. Winter, G. Wolmershäuser, Z. Anorg. Allg. Chem. 1993, 619, 827-835.
- ^[62]a) M. Scheer, U. Becker, *Phosphor, Sulfur and Silicon* 1994, 93/94, 257.
 - b) M. Scheer, C. Troitzsch, L. Hilfert, M. Dargatz, E. Kleinpeter, P. G. Jones, J. Sieler, *Chem. Ber.* 1995, 128, 251.
- ^[63]B. Höbel, *Dissertation*, Universität Kaiserslautern **1993**.
- ^[64]M. Detzel, *Dissertation*, Universität Kaiserslautern 1995.
- ^[65]a) A. P. Ginsberg, W. E. Lindsell, J. Am. Chem. Soc. 1971, 93, 2082-2084.
 - b) A. P. Ginsberg, W. E. Lindsell, K. J. McCullough, L. R. Sprinkle, A. L. Welch,
 - J. Am. Chem. Soc. 1986, 108, 403-416.

- ^[66]Y. Canac, D. Bourissou, A. Baceiredo, H. Gornitzka, W. W. Schoeller, G. Bertrand, *Science* 1998, 279, 2080-2082.
- ^[67]a) K. Wade, Adv. Inorg. Chem. Radiochem. **1976**, 18, 1-66.
 - b) D. M. P. Mingos, Acc. Chem. Res. 1984, 17, 311-319.
- ^[68]R. W. Rudolph, Acc. Chem. Res. **1976**, 9, 446-452.
- ^[69]N. N. Greenwood, A. Earnshaw, "Chemie der Elemente", 1. korrig. Auflage, VCH Verlagsges., Weinheim **1990**, S.192.
- ^[70]M. Scheer, U. Becker, J. C. Huffman, M. H. Chisholm, *J. Organomet. Chem.* **1993**, 461, C1-3.
- ^[71]U. Becker, *Dissertation*, Universität Karlsruhe 1996.
- ^[72]G. L. Simon, L. F. Dahl, J. Am. Chem. Soc. **1973**, 95, 2175-2183.
- ^[73]V. G. Albano, P. Chini, G. Ciani, S. Martinengo, M. Sansoni, J. Chem. Soc, Dalton Trans. 1978, 463.
- ^[74]O. J. Scherer, S. Weigel, *Chem. Eur. J.*, zur Publikation angenommen.
- ^[75]N. N. Greenwood, E. A. Earnshaw, a. a. O., S. 391.
- ^[76]Mitteilung S. Weigel, in Vorbereitung befindliche *Dissertation*, Universität Kaiserslautern.
- ^[77]G. Berg, *Diplomarbeit*, Universität Kaiserslautern **1992**.
- ^[78]O. J. Scherer, J. Braun, G. Wolmershäuser, *Chem. Ber.* **1990**, *123*, 471-475.
- ^[79]B. Rink, *Dissertation*, Universität Kaiserslautern 1994.
- ^[80]O. J. Scherer, B. Höbel, G. Wolmershäuser, Angew. Chem. 1992, 104, 1042-1043.
- ^[81]D. C. Bradley, M. B. Hursthouse, R. J. Smallwood, A. J. Welch,
 - J. Chem. Soc. Chem. Commun. 1972, 872.
- ^[82]J. Foerstner, R. Kettenbach, R. Goddard, H. Butenschön, Chem. Ber. 1996, 129, 319-325.
- ^[83]a) M. Baudler, H. Ternberger, W. Faber, J. Hahn, Z. Naturforsch. 1979, B34, 1690-1697.
 - b) M. Baudler, T. Pontzen, J. Hahn, H. Ternberger, W. Faber, Z. Naturforsch. 1980, B35, 517-521.
 - c) M. Baudler, K. Glinka, Chem. Rev. 1993, 93, 1623-1667; 1994, 94, 1273-1297.
- d) [9b]
- ^[84]J. E. Huheey, "Anorganische Chemie Prinzipien von Struktur und Reaktivität", de Gruyter, Berlin, New York **1988**, S. 277-279 und dort zitierte Literatur.
- ^[85]S. Charles, J. C. Fettinger, B. W. Eichhorn, *Inorg. Chem.* **1996**. *35*, 1540-1548.
- ^[86]S. Charles, B. W. Eichhorn, A. L. Rheingold, S. G. Bott, J. Am. Chem. Soc. **1994**, 116, 8077-8086.
- ^[87]U. Bolle, W. Tremel, J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1994, 217-219.
- ^[88]L. Y. Goh, R. C. S. Wong, E. Sinn, J. Chem. Soc. Chem. Commun. 1990, 1484-1485.
- ^[89]W. Wichelhaus, H. G. v. Schnering, Naturwissenschaften 1973, 60, 104.
- ^[90]a) O. J. Scherer, R. Winter, G. Wolmershäuser, J. Chem. Soc. Chem. Commun. **1993**, 313-314.

b) dort in [3] zitierte Literatur.

- ^[91]O. J. Scherer, J. Braun, T. Brück, T. Dave, M. Swarowsky, H. Swarowsky, J. Vondung, G. Wolmershäuser, Phosphorus, Sulfur and Silicon 1990, 49/50, 401-404.
- ^[92]Übersicht: D. E. C. Corbridge, "Phosphorus, An Outline of its Chemistry, Biochemistry and Technology", 5. Aufl., Elsevier 1995.
- ^[93]M. Baudler, W. Göldner, Chem. Ber. **1985**, 118, 3268-3274.
- ^[94]X. Yan, R. J. Batchelor, F. W. B. Einstein, X. Zhang, R. Nagelkerke, D. Sutton, *Inorg.* Chem. 1997, 36, 1237-46, speziell S. 1245/6.
- ^[95]R. Hörlein, W. A. Herrmann, C. E. Barnes, C. Weber, C. Krüger, M. L. Ziegler, T. Zahn, J. Organomet. Chem. 1987, 321, 257-272.
- ^[96]E. Keller, SCHAKAL 97, Kristallographisches Institut der Universität Freiburg i. Br. **1997**.
- ^[97]XP Molecular Graphics Version 4.22/I, Siemens Analytical Xray **1991**.
- ^[98]J. Hahn in J. G. Verkade, L. D. Quin (Hrsg.) "Phosphorus-31-NMR-Spetroscopy", VCH Publishers, Deerfield Beach 1987, 331-364.
- ^[99]E. G. Finer, R. K. Harris, Mol. Phys. 1967, 13, 65-75.
- ^[100]C. W. Haigh, J. Chem. Soc. (A) **1970**, 1682-1683.
- ^[101]R. Laatikainen, M. Niemitz, J. Sundelin, T. Hassinen, Kuopio Universität, Finnland **1996**. Die Autoren zitieren als Grundlage der Programmalgorithmen: R. Laatikainen, J. Magn. Reson. 1996, A120, 1-10.
- ^[102]Privatmitteilung H. Sitzmann, D. Saurenz.
- ^[103]R. Riemenschneider, Z. Naturforsch. 1963, 18b, 641-645.
- ^[104]P. Jutzi, J. Organomet. Chem. 1987, 329, 169-177.
- ^[105]H. P. Fritz, C. G. Kreiter, J. Organomet. Chem. **1965**, 4, 313.
- ^[106]L. M. Pribytkova, A. V. Kisin, Y. N. Luzikov, N. P. Makoveyeva, V. N. Torocheshnikov, Y. A. Ustynyuk, J. Organomet. Chem. 1971, 30, C57-60.
- ^[107]P. Jutzi, R. Sauer, J. Organomet. Chem. **1973**, 50, C29-30.
- ^[108]R. S. Threlkel, J. E. Bercaw, P. F. Seidler, J. M. Stryker, R. G. Bergman, Org. Synth. 1987, 65, 42-45.
- ^[109]S. A. Frith, J. L. Spencer, *Inorg. Synth.* **1985**, 23, 15-20.
- ^[110]In Analogie (hier in Quarzglasapparatur) zu: W. I. Bailey, D. M. Collins, F. A. Cotton, J. C. Baldwin, W. C. Kaska, J. Organomet. Chem. 1979, 165, 373-81.
- ^[111]z. B. Vorschrift aus: W. Towae, Dissertation, Universität Kaiserslautern 1979.
- ^[112]H. Bönnemann, Angew. Chem. 1985, 97, 264-279. Der Autor zitiert zwei Literaturstellen, in denen 1,2-Bis(trimethylsilyl)cyclopentadienylcobaltdicarbonyl (NB!) beschrieben sei. Dies ist nicht nachvollziehbar. Der Verzeichnisdienst Chemical Abstracts weist daher auch keinen Eintrag hierzu auf.

14 Anhang

14.1 Einkristallstrukturanalysen

Verfeinerung nach F^2 erfolgt mit allen Reflexen. Die gewichteten R-Werte wR2 und alle GooF's basieren auf F². Die konventionellen R-Werte R1 basieren auf F, wobei F für negative F² gleich Null gesetzt wird. Das Ablehnungskriterium $F^2 > 2\sigma(F^2)$ wird nur zum Berechnen von R(obs) etc. verwendet. Zur Verfeinerung werden alle Reflexe herangezogen. Grundsätzlich gilt: Auf F² bezogene R-Werte sind statistisch etwa doppelt so groß wie die auf F basierenden. Auf alle Reflexe bezogene R-Werte sind noch größer.

Die Wasserstoffatome wurden geometrisch lokalisiert. Für die Verfeinerung wurde ein Reitermodell angenommen. Als Temperaturfaktor wurde der 1.5-fache Wert (CH₃-Gruppen) bzw. der 1.2-fache Wert (Cp-H oder Ar-H) des äquivalenten isotropen Temperaturfaktors desjenigen C- Atoms eingesetzt, an welches das jeweilige H-Atom gebunden ist.

Einzelheiten können dem Handbuch für das Verfeinerungsprogramm SHELXL entnommen werden.

$$GooF = \sqrt{\frac{\sum \left[w(F_o^2 - F_c^2)\right]}{(n-p)}}$$
 n = Zahl der Reflexe; p = Zahl der verfeinerten Parameter

14.1.1 [{Cp^{Si2}Co)₂(
$$\mu$$
, η ^{2:2}-P₂)₂] (20c)

_ .

Tabelle 1. Kristalldaten und Strukturverfeinerung

interne Benennung	9810	
Summenformel	$C_{22}H_{42}Co_2P_4Si_4$	
Molmasse	660.66 gmol ⁻¹	
Temperatur	293(2) K	
Strahlung	MoK_{α}	0
Wellenlänge	0.71073 Å	Ŭ
Scanmodus	Ω -scans	
Kristallsystem	Triklin	
Raumgruppe	<i>P</i> 1	
Zelldimensionen	a = 6.5930(10) Å	$\alpha = 79.42(2)^{\circ}$
	b = 11.297(2) Å	$\beta = 79.08(2)^{\circ}$
	c = 11.981(3) Å	$\gamma = 78.95(2)^{\circ}$
Zellvolumen	849.9(3) Å ³	•
Formeleinheiten pro Zelle Z	1	
Berechnete Dichte	1.291 Mg/m ³	
Absorptionskoeffizient	1.315 mm ⁻¹	
Kristallgröße	0.64 x 0.29 x 0.14 mm	
Gemessener θ-Bereich	2.74 bis 27.50°	
Anzahl der gemessenen Reflexe	4905	
Unabhängige Reflexe	3897 (Rint = 0.0188)	
Max. und min. Transmission	0.8373 und 0.4865	
Diffraktometer	Siemens P4	
Strukturlösung	Direkte Methoden	
Strukturlösungsprogramm	SIR92 (Giacovazzo et al.	, 1993)
Strukturverfeinerung	Vollmatrix Least-Square	s gegen F ²
Strukturverfeinerungsprogramm	SHELXL-97 (Sheldrick,	1997)
Daten / Restraints / Parameter	3897 / 0 / 152	
Endgültige R-Werte [I>2o(I)]	R1 = 0.0409, wR2 = 0.10)61
R-Werte (alle Daten)	R1 = 0.0563, wR2 = 0.11	144
Extinktionskoeffizient	0.0041(19)	
Wichtungsschema	$w=1/[\sigma^2(Fo^2)+(0.0634P)]$	$^{2}+0.2013P$] mit P=(Fo ² +2Fc ²)/3
GooF (alle Daten)	1.046	
Größtes Maximum und Minimum	$0.619 \text{ und } -0.514 \text{ e}\text{\AA}^{-3}$	

Tabelle 2. Atomkoordinaten [x 10⁴] und äquivalente isotrope Auslenkungsparameter [Å² x 10³] für [{Cp^{Si2}Co)₂(μ , η ^{2:2}-P₂)₂] (20c). U(eq) wird berechnet als ein Drittel der Spur des orthogonalisierten U_{ij} -Tensors.

	x	У	Z	U(eq)
Co(1)	1153(1)	386(1)	3757(1)	33(1)
P(1)	2167(1)	-1019(1)	5288(1)	56(1)
P(2)	1479(2)	777(1)	5531(1)	56(1)
Si(1)	385(2)	3519(1)	2393(1)	51(1)
Si(2)	2356(1)	-1676(1)	1679(1)	48(1)
C(1)	2365(5)	-189(2)	2156(2)	38(1)
C(2)	903(5)	927(2)	2026(2)	39(1)
C(3)	1596(5)	1870(2)	2441(2)	40(1)
C(4)	3523(5)	1321(3)	2825(2)	42(1)
C(5)	3992(4)	86(3)	2654(2)	42(1)
C(6)	4045(8)	-1686(4)	249(4)	86(1)
C(7)	3452(8)	-2938(3)	2722(4)	84(1)
C(8)	-337(6)	-1805(4)	1522(4)	79(1)
C(9)	1908(7)	4381(3)	1136(3)	70(1)
C(10)	-2376(6)	3714(4)	2174(5)	85(1)
C(11)	591(9)	4055(4)	3732(4)	94(2)

Tabelle 3. Bindungslängen [Å] und -winkel [°] für [{ $Cp^{Si2}Co)_2(\mu, \eta^{2:2}-P_2)_2$] (20c).

$\overline{Co(1)-C(2)}$	2.080(3)	C(4)-C(5)	1.414(4)
Co(1)-C(4)	2.084(3)		
Co(1) - C(5)	2.085(3)		
Co(1) - C(3)	2.104(3)	C(2)-Co(1)-C(4)	66.24(11)
Co(1)-C(1)	2.101(3)	C(2)-Co(1)-C(5)	66.33(11)
Co(1)-P(2)	2.3050(10)	C(4)-Co(1)-C(5)	39.66(11)
Co(1)-P(1)	2.3069(10)	C(2)-Co(1)-C(3)	40.12(11)
Co(1)-P(1)#1	2.3162(10)	C(4)-Co(1)-C(3)	39.72(11)
Co(1)-P(2)#1	2.3164(10)	C(5)-Co(1)-C(3)	67.15(11)
P(1)-P(2)	2.0538(15)	C(2)-Co(1)-C(1)	40.15(10)
P(1)-Co(1)#1	2.3162(10)	C(4)-Co(1)-C(1)	67.24(11)
P(2)-Co(1)#1	2.3164(10)	C(5)-Co(1)-C(1)	39.91(11)
Si(1)-C(10)	1.854(4)	C(3)-Co(1)-C(1)	68.21(10)
Si(1)-C(11)	1.852(4)	C(2)-Co(1)-P(2)	152.26(8)
Si(1)-C(9)	1.868(4)	C(4)-Co(1)-P(2)	95.87(8)
Si(1)-C(3)	1.876(3)	C(5)-Co(1)-P(2)	113.96(9)
Si(2) - C(8)	1.856(4)	C(3)-Co(1)-P(2)	112.75(8)
Si(2)-C(1)	1.872(3)	C(1)-Co(1)-P(2)	153.01(9)
Si(2) - C(7)	1.846(4)	C(2)-Co(1)-P(1)	152.76(8)
Si(2) - C(6)	1.859(4)	C(4)-Co(1)-P(1)	113.77(9)
C(1) - C(5)	1.429(4)	C(5)-Co(1)-P(1)	95.90(9)
C(1)-C(2)	1.435(4)	C(3)-Co(1)-P(1)	152.56(9)
C(2) - C(3)	1.435(4)	C(1)-Co(1)-P(1)	113.14(8)
C(3) - C(4)	1.423(4)	P(2)-Co(1)-P(1)	52.89(4)

C(2)-Co(1)-P(1)#1	104.10(9)	C(8)-Si(2)-C(7)	111.8(2)
C(4)-Co(1)-P(1)#1	133.05(9)	C(1)-Si(2)-C(7)	109.08(16)
C(5)-Co(1)-P(1)#1	169.19(8)	C(8)-Si(2)-C(6)	108.5(2)
C(3)-Co(1)-P(1)#1	102.40(9)	C(1)-Si(2)-C(6)	107.47(17)
C(1)-Co(1)-P(1)#1	135.05(9)	C(7) - Si(2) - C(6)	109.6(2)
P(2)-Co(1)-P(1)#1	71.90(4)	C(5)-C(1)-C(2)	105.4(2)
P(1)-Co(1)-P(1)#1	94.83(4)	C(5)-C(1)-Si(2)	125.4(2)
C(2)-Co(1)-P(2)#1	104.38(9)	C(2)-C(1)-Si(2)	129.1(2)
C(4)-Co(1)-P(2)#1	169.22(8)	C(5)-C(1)-Co(1)	69.43(15)
C(5)-Co(1)-P(2)#1	132.87(9)	C(2)-C(1)-Co(1)	69.12(14)
C(3)-Co(1)-P(2)#1	135.53(9)	Si(2)-C(1)-Co(1)	129.48(14)
C(1)-Co(1)-P(2)#1	102.26(8)	C(3)-C(2)-C(1)	110.5(3)
P(2)-Co(1)-P(2)#1	94.80(4)	C(3)-C(2)-Co(1)	70.84(15)
P(1)-Co(1)-P(2)#1	71.87(4)	C(1)-C(2)-Co(1)	70.73(15)
P(1)#1-Co(1)-P(2)#1	52.63(4)	C(4)-C(3)-C(2)	105.5(2)
P(2)-P(1)-Co(1)	63.51(4)	C(4)-C(3)-Si(1)	126.0(2)
P(2)-P(1)-Co(1)#1	63.69(4)	C(2)-C(3)-Si(1)	128.4(2)
Co(1)-P(1)-Co(1)#1	85.17(4)	C(4)-C(3)-Co(1)	69.38(15)
P(1)-P(2)-Co(1)	63.60(4)	C(2)-C(3)-Co(1)	69.04(14)
P(1)-P(2)-Co(1)#1	63.68(4)	Si(1)-C(3)-Co(1)	129.42(15)
Co(1)-P(2)-Co(1)#1	85.21(3)	C(3)-C(4)-C(5)	109.5(2)
C(10)-Si(1)-C(11)	111.6(2)	C(3)-C(4)-Co(1)	70.90(16)
C(10)-Si(1)-C(9)	109.4(2)	C(5)-C(4)-Co(1)	70.22(16)
C(11)-Si(1)-C(9)	109.7(2)	C(1)-C(5)-C(4)	109.2(3)
C(10)-Si(1)-C(3)	109.50(17)	C(1)-C(5)-Co(1)	70.66(16)
C(11)-Si(1)-C(3)	109.89(18)	C(4)-C(5)-Co(1)	70.11(16)
C(9)-Si(1)-C(3)	106.56(16)		
C(8)-Si(2)-C(1)	110.22(16)		

Symmetrietransformationen für die äquivalenten Atome:

#1 -x,-y,-z+1

Tabelle 4. Anisotrope Auslenkungsparameter $[Å^2 \times 10^3]$ für $[\{Cp^{Si2}Co)_2(\mu,\eta^{2:2}-P_2)_2]$ Der Exponent des anisotropen Auslenkungsfaktors hat die Form:

 $-2\pi^{2}$ [(ha^{*})²U₁₁ + ... + 2hka^{*}b^{*}U₁₂]

	U ₁₁	U ₂₂	U ₃₃	U ₂₃	U ₁₃	$U_{_{12}}$
Co(1)	36(1)	39(1)	24(1)	-4(1)	-4(1)	-6(1)
P(1)	44(1)	73(1)	36(1)	7(1)	-2(1)	8(1)
P(2)	64(1)	84(1)	30(1)	-10(1)	-4(1)	-39(1)
Si(1)	63(1)	38(1)	50(1)	-7(1)	-6(1)	-8(1)
Si(2)	50(1)	45(1)	49(1)	-18(1)	0(1)	-5(1)
C(1)	44(2)	42(1)	29(1)	-8(1)	-2(1)	-5(1)
C(2)	47(2)	45(1)	25(1)	-4(1)	-8(1)	-8(1)
C(3)	51(2)	41(1)	29(1)	-3(1)	-5(1)	-12(1)
C(4)	43(2)	53(2)	33(1)	-6(1)	-3(1)	-18(1)
C(5)	36(1)	50(2)	36(1)	-5(1)	0(1)	-5(1)
C(6)	93(3)	102(3)	70(3)	-52(2)	20(2)	-26(3)
C(7)	110(4)	46(2)	97(3)	-8(2)	-31(3)	-4(2)
C(8)	57(2)	84(3)	107(3)	-51(3)	-6(2)	-15(2)
C(9)	79(3)	53(2)	70(2)	7(2)	-8(2)	-12(2)
C(10)	61(2)	62(2)	121(4)	2(2)	-14(3)	-2(2)
C(11)	160(5)	64(2)	64(2)	-26(2)	-8(3)	-27(3)

Tabelle 5. H-Atomkoordinaten [x 10^4] und äquivalente isotrope Auslenkungsparameter [Å² x 10^3] für [{Cp^{Si2}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (20c).

	х	У	Z	U(eq)
H(2)	-321	1024	1716	46
H(4)	4346	1714	3140	51
H(5)	5172	-460	2836	50
Н(бА)	4087	-2445	-15	129
Н(бВ)	5436	-1598	313	129
H(6C)	3485	-1022	-289	129
H(7A)	2537	-2959	3449	126
H(7B)	4806	-2814	2816	126
H(7C)	3581	-3698	2443	126
H(8A)	-1149	-1981	2269	118
H(8B)	-278	-2452	1091	118
H(8C)	-976	-1050	1123	118
H(9A)	1805	4098	444	104
H(9B)	3350	4252	1234	104
H(9C)	1351	5236	1084	104
H(10A)	-3186	3334	2849	127
H(10B)	-2441	3340	1526	127
H(10C)	-2931	4568	2032	127
H(11A)	35	4909	3686	141
H(11B)	2034	3924	3828	141
H(11C)	-190	3608	4377	141

o

14.1.2 [{Cp^{Si3}Co}₂(
$$\mu$$
, $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (**20d**)

Tabelle 1. Kristalldaten und Strukturverfeinerung

interne Benennung	9737	
Summenformel	$C_{14}H_{29}CoP_2Si_3$	$\sim \varphi$ $\qquad \qquad \qquad$
Molmasse	402.51 gmol^{-1}	
Temperatur	293(2) K	
Strahlung	MoK_{α}	4 <i>6</i> D
Wellenlänge	0.71073 Å	
Scanmodus	Phi-Oszillation	
Kristallsystem	Monoklin	
Raumgruppe	$P2_{1}/n$	
Zelldimensionen	a = 9.8874(8) Å	$\alpha = 90^{\circ}$
	b = 9.6384(6) Å	$\beta = 90.446(9)^{\circ}$
	c = 22.809(2) Å	$\gamma = 90^{\circ}$
Zellvolumen	2173.6(3) Å ³	
Formeleinheiten pro Zelle Z	4	
Berechnete Dichte	1.230 Mg/m^3	
Absorptionskoeffizient	1.093 mm^{-1}	
Kristallgröße	0.70 x 0.56 x 0.37 mm	
Gemessener θ-Bereich	2.77 bis 25.35°	
Anzahl der gemessenen Reflexe	28647	
Unabhängige Reflexe	3823 (Rint = 0.0359)	
Absorptionskorrektur	Numerisch	
Max. und min. Transmission	0.69513 und 0.56382	
Diffraktometer	Stoe IPDS	
Strukturlösung	Direkte Methoden	
Strukturlösungsprogramm	SIR92 (Giacovazzo et al.	, 1993)
Strukturverfeinerung	Vollmatrix Least-Squares	s gegen F ²
Strukturverfeinerungsprogramm	SHELXL-97 (Sheldrick,	1990)
Daten / Restraints / Parameter	3823 / 0 / 190	
Endgültige R-Werte [I>2 σ (I)]	R1 = 0.0238, wR2 = 0.06	535
R-Werte (alle Daten)	R1 = 0.0274, wR2 = 0.06	555
Wichtungsschema	$w=1/[\sigma^2(Fo^2)+(0.0381P)^2]$	$^{2}+0.4673P$] mit P=(Fo ² +2Fc ²)/3
GooF (alle Daten)	1.054	
Größtes Maximum und Minimum	$0.354 \text{ und } -0.193 \text{ e}\text{\AA}^{-3}$	

Tabelle 2. Atomkoordinaten [x 10⁴] und äquivalente isotrope Auslenkungsparameter [Å² x 10³] für [{Cp^{Si3}Co}₂(μ , η ^{2:2}-P₂)₂] (20d).

U(eq) wird berechnet als ein Drittel der Spur des orthogonalisierten U_{ij} -Tensors.

	x	У	Z	U(eq)
Co(1) P(1) P(2) Si(1) Si(2) Si(3) C(1) C(2) C(3) C(4) C(5) C(6) C(7) C(6) C(7) C(8) C(9) C(10) C(11) C(12) C(13)	$\begin{array}{c} 4308(1)\\ 5388(1)\\ 3662(1)\\ 6246(1)\\ 3429(1)\\ 1670(1)\\ 4617(2)\\ 3613(2)\\ 2530(2)\\ 2805(2)\\ 4089(2)\\ 6829(3)\\ 7622(2)\\ 5889(2)\\ 2410(3)\\ 2471(3)\\ 5056(3)\\ 412(3)\\ 2698(3)\end{array}$	$\begin{array}{c} 635(1) \\ -1435(1) \\ -1075(1) \\ 1567(1) \\ -1455(1) \\ 3173(1) \\ 1330(2) \\ 231(2) \\ 705(2) \\ 2053(2) \\ 2416(2) \\ 3369(3) \\ 338(3) \\ 1427(3) \\ -2651(2) \\ -1066(3) \\ -2323(3) \\ 3930(3) \\ 4577(2) \end{array}$	$\begin{array}{c} 4436(1)\\ 4615(1)\\ 5091(1)\\ 3163(1)\\ 3166(1)\\ 4620(1)\\ 3572(1)\\ 3572(1)\\ 3574(1)\\ 3939(1)\\ 4166(1)\\ 3936(1)\\ 3326(1)\\ 3326(1)\\ 3377(1)\\ 2359(1)\\ 3624(1)\\ 2478(1)\\ 2982(1)\\ 4096(1)\\ 4965(1)\\ \end{array}$	33(1) 57(1) 55(1) 45(1) 48(1) 53(1) 36(1) 38(1) 40(1) 41(1) 38(1) 75(1) 74(1) 67(1) 74(1) 84(1) 85(1) 78(1)
	113(3)	ZIU4(3)		91(I)

Tabelle 3. Bindungslängen [Å] und -winkel [°] für [{ $Cp^{Si3}Co$ }₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (20d).

2.0724(15)	Si(2)-C(9)	1.858(2)
2.0848(17)	Si(2)-C(11)	1.864(3)
2.1062(15)	Si(2)-C(10)	1.865(2)
2.1077(17)	Si(2)-C(2)	1.8802(17)
2.1147(15)	Si(3)-C(13)	1.863(3)
2.2973(5)	Si(3)-C(14)	1.864(2)
2.3112(6)	Si(3)-C(12)	1.866(3)
2.3145(5)	Si(3)-C(4)	1.8734(17)
2.3166(5)	C(1)-C(5)	1.437(2)
2.0583(9)	C(1)-C(2)	1.452(2)
2.3144(5)	C(2) - C(3)	1.437(2)
2.6787(8)	C(3) - C(4)	1.424(2)
2.3113(6)	C(4) - C(5)	1.422(2)
2.6787(8)	C(5)-Co(1)-C(3)	65.78(7)
1.865(2)	C(5)-Co(1)-C(1)	40.21(6)
1.866(2)	C(3)-Co(1)-C(1)	66.98(6)
1.870(2)	C(5)-Co(1)-C(4)	39.76(6)
1.8819(17)	C(3)-Co(1)-C(4)	39.71(7)
	2.0724(15) 2.0848(17) 2.1062(15) 2.1077(17) 2.1147(15) 2.2973(5) 2.3112(6) 2.3145(5) 2.3166(5) 2.0583(9) 2.3144(5) 2.6787(8) 2.3113(6) 2.6787(8) 1.865(2) 1.866(2) 1.870(2) 1.8819(17)	$\begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$

C(1)-Co(1)-C(4)	68.13(6)	C(7)-Si(1)-C(6)	108.42(13)
C(5)-Co(1)-C(2)	66.95(6)	C(7)-Si(1)-C(8)	110.02(11)
C(3)-Co(1)-C(2)	40.01(6)	C(6)-Si(1)-C(8)	108.49(11)
C(1)-Co(1)-C(2)	40.24(6)	C(7)-Si(1)-C(1)	114.75(9)
C(4)-Co(1)-C(2)	67.95(6)	C(6)-Si(1)-C(1)	106.19(9)
C(5)-Co(1)-P(1)	149.73(5)	C(8)-Si(1)-C(1)	108.74(9)
C(3)-Co(1)-P(1)	120.89(5)	C(9)-Si(2)-C(11)	108.69(13)
C(1)-Co(1)-P(1)	111.83(5)	C(9)-Si(2)-C(10)	108.91(12)
C(4)-Co(1)-P(1)	160.17(5)	C(11)-Si(2)-C(10)	109.55(14)
C(2)-Co(1)-P(1)	98.77(5)	C(9)-Si(2)-C(2)	107.98(9)
C(5)-Co(1)-P(2)#1	101.05(5)	C(11)-Si(2)-C(2)	114.75(10)
C(3)-Co(1)-P(2)#1	166.75(5)	C(10)-Si(2)-C(2)	106.83(10)
C(1)-Co(1)-P(2)#1	104.28(5)	C(13)-Si(3)-C(14)	111.97(13)
C(4)-Co(1)-P(2)#1	128.69(5)	C(13)-Si(3)-C(12)	110.22(13)
C(2)-Co(1)-P(2)#1	137.98(5)	C(14)-Si(3)-C(12)	109.43(14)
P(1)-Co(1)-P(2)#1	71.07(2)	C(13)-Si(3)-C(4)	108.98(10)
C(5)-Co(1)-P(1)#1	104.54(5)	C(14)-Si(3)-C(4)	110.29(10)
C(3)-Co(1)-P(1)#1	126.89(5)	C(12)-Si(3)-C(4)	105.76(10)
C(1)-Co(1)-P(1)#1	138.59(5)	C(5)-C(1)-C(2)	106.20(14)
C(4)-Co(1)-P(1)#1	98.24(5)	C(5)-C(1)-Si(1)	120.93(12)
C(2)-Co(1)-P(1)#1	165.91(5)	C(2)-C(1)-Si(1)	132.68(12)
P(1)-Co(1)-P(1)#1	93.794(18)	C(5)-C(1)-Co(1)	68.63(8)
P(2)#1-Co(1)-P(1)#1	52.85(2)	C(2)-C(1)-Co(1)	70.19(8)
C(5)-Co(1)-P(2)	156.38(5)	Si(1)-C(1)-Co(1)	129.29(9)
C(3)-Co(1)-P(2)	97.92(5)	C(3)-C(2)-C(1)	106.37(14)
C(1)-Co(1)-P(2)	150.69(5)	C(3)-C(2)-Si(2)	119.51(12)
C(4)-Co(1)-P(2)	116.89(5)	C(1)-C(2)-Si(2)	133.84(12)
C(2)-Co(1)-P(2)	112.28(5)	C(3)-C(2)-Co(1)	68.88(9)
P(1)-Co(1)-P(2)	52.99(2)	C(1)-C(2)-Co(1)	69.57(8)
P(2)#1-Co(1)-P(2)	94.168(19)	Si(2)-C(2)-Co(1)	130.47(8)
P(1)#1-Co(1)-P(2)	70.68(2)	C(4)-C(3)-C(2)	111.13(15)
P(2)-P(1)-Co(1)	63.99(2)	C(4)-C(3)-Co(1)	71.01(10)
P(2)-P(1)-Co(1)#1	63.50(2)	C(2)-C(3)-Co(1)	71.12(9)
Co(1)-P(1)-Co(1)#1	86.206(18)	C(5)-C(4)-C(3)	104.98(14)
P(2)-P(1)-P(2)#1	90.39(2)	C(5)-C(4)-Si(3)	127.02(13)
Co(1)-P(1)-P(2)#1	54.705(18)	C(3)-C(4)-Si(3)	127.83(13)
Co(1)#1-P(1)-P(2)#1	54.700(16)	C(5)-C(4)-Co(1)	68.79(9)
P(1)-P(2)-Co(1)#1	63.66(2)	C(3)-C(4)-Co(1)	69.28(9)
P(1)-P(2)-Co(1)	63.03(2)	Si(3)-C(4)-Co(1)	129.53(9)
Co(1)#1-P(2)-Co(1)	85.834(19)	C(4)-C(5)-C(1)	111.32(15)
P(1)-P(2)-P(1)#1	89.61(2)	C(4) - C(5) - Co(1)	71.46(9)
Co(1)#1-P(2)-P(1)#1	54.219(17)	C(1)-C(5)-Co(1)	71.16(9)
Co(1)-P(2)-P(1)#1	54.623(16)		

Symmetrietransformationen für die äquivalenten Atome:

#1 -x+1,-y,-z+1

Tabelle 4. Anisotrope Auslenkungsparameter	[Ų	x	10 ³]	für	$[\{Cp^{Si3}Co\}_2(\mu,\eta^2$	$(2^{2}-P_{2})_{2}]$
Der Exponent des anisotropen Auslenkungsfaktor	s hat	die	Forn	1:		
$-2\pi^2$ [(ha [*]) ² U ₁₁ + + 2hka [*] b [*] U ₁₂]						

	U_{11}	U ₂₂	U ₃₃	U ₂₃	$U_{_{13}}$	U_{12}
$C_{O}(1)$	37(1)	34(1)	28(1)	0(1)	1(1)	0(1)
P(1)	90(1)	45(1)	36(1)	-7(1)	-10(1)	21(1)
P(2)	57(1)	63(1)	45(1)	18(1)	-12(1)	-22(1)
Si(1)	41(1)	54(1)	39(1)	3(1)	8(1)	-2(1)
Si(2)	65(1)	46(1)	34(1)	-6(1)	1(1)	-10(1)
Si(3)	53(1)	51(1)	57(1)	2(1)	17(1)	13(1)
C(1)	40(1)	39(1)	29(1)	4(1)	1(1)	1(1)
C(2)	41(1)	42(1)	30(1)	1(1)	-2(1)	-1(1)
C(3)	37(1)	47(1)	36(1)	4(1)	0(1)	-2(1)
C(4)	42(1)	44(1)	38(1)	4(1)	3(1)	7(1)
C(5)	44(1)	36(1)	36(1)	4(1)	2(1)	1(1)
C(6)	66(2)	76(2)	83(2)	-4(1)	19(1)	-24(1)
C(7)	53(2)	97(2)	72(1)	11(1)	9(1)	19(1)
C(8)	69(2)	90(2)	43(1)	4(1)	12(1)	1(1)
C(9)	109(2)	62(1)	51(1)	-1(1)	0(1)	-37(1)
C(10)	120(2)	86(2)	45(1)	1(1)	-22(1)	-29(2)
C(11)	96(2)	66(2)	97(2)	-29(1)	19(2)	7(1)
C(12)	65(2)	94(2)	96(2)	6(2)	6(1)	31(1)
C(13)	96(2)	58(1)	81(2)	-16(1)	11(1)	13(1)
C(14)	95(2)	87(2)	93(2)	15(2)	51(2)	11(2)

	x	У	Z	U(eq)
H(3)	1752	198	4018	48
H(5)	4530	3250	4011	46
Н(бА)	6946	3479	3741	112
Н(6В)	6166	4020	3186	112
H(6C)	7674	3535	3133	112
H(7A)	8363	433	3111	111
H(7B)	7284	-595	3362	111
H(7C)	7925	544	3768	111
H(8A)	6719	1514	2147	100
H(8B)	5279	2153	2242	100
H(8C)	5485	542	2276	100
H(9A)	2315	-3526	3427	111
H(9B)	1532	-2256	3687	111
H(9C)	2858	-2790	3994	111
H(10A)	2287	-1915	2272	126
H(10B)	3000	-465	2234	126
H(10C)	1634	-617	2573	126
H(11A)	5542	-2536	3337	129
H(11B)	5591	-1715	2744	129
H(11C)	4874	-3164	2771	129
H(12A)	-172	4556	4302	127
H(12B)	-117	3199	3924	127
H(12C)	878	4425	3794	127
H(13A)	2107	5262	5130	117
H(13B)	3260	5001	4674	117
H(13C)	3257	4189	5270	117
H(14A)	1424	1652	5425	137
H(14B)	228	1419	4980	137
H(14C)	205	2692	5408	137

Tabelle 5. H-Atomkoordinaten [x 10⁴] und äquivalente isotrope Auslenkungsparameter [Å² x 10³] für [{Cp^{Si3}Co}₂(μ , η ^{2:2}-P₂)₂] (20d).

Tabelle 1. Kristalldaten und Strukturverfeinerung

interne Benennung	9809	Co 1
Summenformel	$C_{32}H_{54}Co_2P_4$	$P \square O O$
Molmasse	680.49 gmol ⁻¹	
Temperatur	293(2) K	
Strahlung	MoK_{α}	0 6 6
Wellenlänge	0.71073 Å	0
Scanmodus	Phi-Oszillation	
Kristallsystem	Monoklin	
Raumgruppe	$P2_{1}/c$	
Zelldimensionen	a = 9.840(2) Å	$\alpha = 90^{\circ}$
	b = 15.546(3) Å	$\beta = 111.13(3)^{\circ}$
	c = 11.923(2) Å	$\gamma = 90^{\circ}$
Zellvolumen	$1701.3(6) \text{ Å}^3$	
Formeleinheiten pro Zelle Z	2	
Berechnete Dichte	1.328 Mg/m^3	
Absorptionskoeffizient	1.183 mm^{-1}	
Gemessener θ-Bereich	2.58 bis 25.50°	
Anzahl der gemessenen Reflexe	17564	
Unabhängige Reflexe	3160 (Rint = 0.0823)	
Absorptionskorrektur	None	
Diffraktometer	Stoe IPDS	
Strukturlösung	Direkte Methoden	
Strukturlösungsprogramm	SHELXS-97 (Sheldrick, 199	90)
Strukturverfeinerung	Vollmatrix Least-Squares ge	egen F ²
Strukturverfeinerungsprogramm	SHELXL-97 (Sheldrick, 199	97)
Daten / Restraints / Parameter	3160 / 0 / 182	
Endgültige R-Werte [I>2 σ (I)]	R1 = 0.0473, wR2 = 0.1173	
R-Werte (alle Daten)	R1 = 0.0577, wR2 = 0.1216	
Wichtungsschema	$w=1/[\sigma^{2}(Fo^{2})+(0.0609P)^{2}+1)$.1743P] mit P= $(Fo^2+2Fc^2)/3$
GooF (alle Daten)	1.129	
Größtes Maximum und Minimum	$0.622 \text{ und } -0.398 \text{ e}\text{\AA}^{-3}$	

	x	У	Z	U(eq)
Co(1)	3660(1)	84(1)	3776(1)	27(1)
P(1)	6153(1)	61(1)	4241(1)	49(1)
P(2)	5346(1)	1064(1)	4949(1)	48(1)
C(1)	2880(3)	300(2)	1889(3)	31(1)
C(2)	2446(3)	-529(2)	2169(3)	32(1)
C(3)	1577(3)	-394(2)	2896(3)	32(1)
C(4)	1510(3)	505(2)	3100(3)	30(1)
C(5)	2298(3)	942(2)	2466(3)	29(1)
C(6)	3607(4)	464(2)	977(3)	41(1)
C(7)	2681(4)	-1416(2)	1720(3)	48(1)
C(8)	830(4)	-1084(2)	3352(3)	46(1)
C(9)	613(3)	898(2)	3781(3)	38(1)
C(10)	2393(4)	1901(2)	2337(3)	43(1)
C(61)	2465(5)	765(3)	-211(3)	56(1)
C(62)	4918(4)	1064(3)	1362(4)	65(1)
C(71)	1669(5)	-1543(3)	420(4)	70(1)
C(72)	4229(5)	-1668(3)	1903(4)	72(1)
C(91)	1252(5)	1686(3)	4540(4)	58(1)
C(92)	-935(4)	1083(3)	2924(4)	61(1)

Tabelle 2. Atomkoordinaten [x 10⁴] und äquivalente isotrope Auslenkungsparameter [Å² x 10³] für [{Cp^{3/2}Co}₂(μ , $\eta^{2:2}$ -P₂)₂] (20a). U(eq) wird berechnet als ein Drittel der Spur des orthogonalisierten U_{ij} -Tensors.

T 1 1 A	D' I I'' I	· ໃ 1 1	• 1 1	$r(\alpha 3/2)$	α) (2	2:2 D > 1 (
Tabelle 3.	Bindungslangen l	Alund -	winkel * fui	• IX C'D***	C05/(U.N ⁻	···	20a).
				· LU ~P	~~J_{(r-),-[- 4/41	

Co(1)-C(3)	2.075(3)	C(1) - C(5)	1.442(4)
Co(1)-C(4)	2.080(3)	C(1) - C(6)	1.523(4)
Co(1)-C(2)	2.088(3)	C(2) - C(3)	1.436(4)
Co(1) - C(5)	2.122(3)	C(2) - C(7)	1.526(5)
Co(1)-C(1)	2.126(3)	C(3) - C(4)	1.425(5)
Co(1)-P(1)	2.3119(11)	C(3) - C(8)	1.509(4)
Co(1)-P(2)	2.3148(11)	C(4) - C(5)	1.434(4)
Co(1)-P(1)#1	2.3151(11)	C(4) - C(9)	1.525(4)
Co(1)-P(2)#1	2.3203(11)	C(5)-C(10)	1.505(4)
P(1)-P(2)	2.0636(17)	C(6)-C(61)	1.530(5)
P(1)-Co(1)#1	2.3151(11)	C(6)-C(62)	1.523(5)
P(1)-P(2)#1	2.6830(14)	C(7)-C(71)	1.523(6)
P(2)-Co(1)#1	2.3204(11)	C(7)-C(72)	1.511(6)
P(2)-P(1)#1	2.6830(14)	C(9)-C(92)	1.525(5)
C(1)-C(2)	1.434(5)	C(9)-C(91)	1.519(5)
C(3)-Co(1)-C(4)	40.10(13)	C(3)-Co(1)-C(1)	66.87(12)
C(3)-Co(1)-C(2)	40.37(12)	C(4)-Co(1)-C(1)	67.11(12)
C(4)-Co(1)-C(2)	67.81(12)	C(2)-Co(1)-C(1)	39.78(12)
C(3)-Co(1)-C(5)	66.82(12)	C(5)-Co(1)-C(1)	39.70(12)
C(4)-Co(1)-C(5)	39.89(12)	C(3)-Co(1)-P(1)	152.25(10)
C(2)-Co(1)-C(5)	67.09(12)	C(4)-Co(1)-P(1)	160.22(9)

C(2)-Co(1)-P(1)	114.79(9)	C(5)-C(1)-C(6)	126.4(3)
C(5)-Co(1)-P(1)	121.34(9)	C(2) - C(1) - Co(1)	68.68(16)
C(1)-Co(1)-P(1)	101.73(9)	C(5)-C(1)-Co(1)	70.01(16)
C(3)-Co(1)-P(2)	154.66(10)	C(6)-C(1)-Co(1)	134.3(2)
C(4)-Co(1)-P(2)	115.76(9)	C(3)-C(2)-C(1)	107.5(3)
C(2)-Co(1)-P(2)	154.62(9)	C(3)-C(2)-C(7)	122.8(3)
C(5)-Co(1)-P(2)	98.96(9)	C(1)-C(2)-C(7)	129.4(3)
C(1)-Co(1)-P(2)	116.24(9)	C(3)-C(2)-Co(1)	69.32(17)
P(1)-Co(1)-P(2)	52.98(4)	C(1)-C(2)-Co(1)	71.54(17)
C(3)-Co(1)-P(1)#1	100.48(9)	C(7)-C(2)-Co(1)	128.8(2)
C(4)-Co(1)-P(1)#1	97.01(9)	C(4)-C(3)-C(2)	108.7(3)
C(2)-Co(1)-P(1)#1	134.55(9)	C(4) - C(3) - C(8)	125.3(3)
C(5)-Co(1)-P(1)#1	127.55(9)	C(2)-C(3)-C(8)	126.0(3)
C(1)-Co(1)-P(1)#1	164.07(9)	C(4)-C(3)-Co(1)	70.15(16)
P(1)-Co(1)-P(1)#1	93.83(5)	C(2)-C(3)-Co(1)	70.31(17)
P(2)-Co(1)-P(1)#1	70.83(4)	C(8)-C(3)-Co(1)	126.4(2)
C(3)-Co(1)-P(2)#1	99.30(9)	C(3)-C(4)-C(5)	107.9(3)
C(4)-Co(1)-P(2)#1	128.73(9)	C(3)-C(4)-C(9)	123.7(3)
C(2)-Co(1)-P(2)#1	102.50(9)	C(5)-C(4)-C(9)	128.2(3)
C(5)-Co(1)-P(2)#1	166.12(8)	C(3)-C(4)-Co(1)	69.75(17)
C(1)-Co(1)-P(2)#1	136.13(10)	C(5)-C(4)-Co(1)	71.64(17)
P(1)-Co(1)-P(2)#1	70.79(4)	C(9)-C(4)-Co(1)	128.5(2)
P(2)-Co(1)-P(2)#1	94.02(4)	C(4)-C(5)-C(1)	107.9(3)
P(1)#1-Co(1)-P(2)#1	52.87(4)	C(4)-C(5)-C(10)	126.0(3)
P(2)-P(1)-Co(1)	63.58(4)	C(1)-C(5)-C(10)	125.9(3)
P(2)-P(1)-Co(1)#1	63.69(4)	C(4)-C(5)-Co(1)	68.47(17)
Co(1)-P(1)-Co(1)#1	86.17(5)	C(1)-C(5)-Co(1)	70.29(16)
P(2)-P(1)-P(2)#1	90.19(5)	C(10)-C(5)-Co(1)	130.7(2)
Co(1)-P(1)-P(2)#1	54.75(3)	C(1)-C(6)-C(61)	109.6(3)
Co(1)#1-P(1)-P(2)#1	54.58(3)	C(1)-C(6)-C(62)	116.9(3)
P(1)-P(2)-Co(1)	63.44(4)	C(61)-C(6)-C(62)	110.6(3)
P(1)-P(2)-Co(1)#1	63.44(4)	C(2)-C(7)-C(71)	110.4(3)
Co(1)-P(2)-Co(1)#1	85.98(4)	C(2)-C(7)-C(72)	117.1(3)
P(1)-P(2)-P(1)#1	89.80(5)	C(71)-C(7)-C(72)	111.6(4)
Co(1)-P(2)-P(1)#1	54.59(3)	C(4)-C(9)-C(92)	110.4(3)
Co(1)#1-P(2)-P(1)#1	54.46(3)	C(4)-C(9)-C(91)	116.5(3)
C(2)-C(1)-C(5)	108.0(3)	C(92)-C(9)-C(91)	110.2(3)
C(2)-C(1)-C(6)	124.9(3)		

Symmetrietransformationen für die äquivalenten Atome:

#1 -x+1,-y,-z+1

Tabelle 4. Anisotrope Auslenkungsparameter $[\text{\AA}^2 \times 10^3]$ für $[\{\text{Cp}^{3/2}\text{Co}\}_2(\mu,\eta^{2:2}-\text{P}_2)_2]$ Der Exponent des anisotropen Auslenkungsfaktors hat die Form:

 $-2\pi^2 [(ha^*)^2 U_{11} + ... + 2hka^* b^* U_{12}]$

	$U_{_{11}}$	U_{22}	U ₃₃	U ₂₃	U_{13}	U_{12}
$C_{O}(1)$	29(1)	31(1)	21(1)	2(1)	8(1)	-2(1)
D(1)	34(1)	31(1) 87(1)	26(1)	11(1)	11(1)	-3(1)
P(1)	51(1)	30(1)	20(1) 27(1)	11(1)	(1)	-12(1)
P(2)	$J \perp (\perp)$	39(1)	(1)		$-\frac{1}{2}(1)$	-12(1)
$C(\mathbf{I})$	30(1)	39(2)	$Z \perp (\perp)$	4(1)	6(I)	3(1)
C(2)	33(2)	34(2)	24(2)	-1(1)	5(1)	1(1)
C(3)	32(2)	35(2)	26(2)	-1(1)	7(1)	-6(1)
C(4)	29(1)	37(2)	23(1)	-1(1)	10(1)	-1(1)
C(5)	32(1)	31(2)	25(2)	2(1)	9(1)	1(1)
C(6)	49(2)	49(2)	32(2)	6(2)	23(2)	6(2)
C(7)	62(2)	37(2)	49(2)	-8(2)	24(2)	-1(2)
C(8)	51(2)	44(2)	46(2)	0(2)	19(2)	-16(2)
C(9)	38(2)	48(2)	33(2)	-3(1)	19(1)	-2(1)
C(10)	52(2)	37(2)	44(2)	5(2)	22(2)	1(2)
C(61)	66(2)	71(3)	30(2)	9(2)	16(2)	-2(2)
C(62)	49(2)	108(4)	45(2)	9(2)	26(2)	-15(2)
C(71)	82(3)	59(3)	60(3)	-27(2)	16(2)	-7(2)
C(72)	87(3)	59(3)	69(3)	-7(2)	26(3)	31(2)
C(91)	63(2)	65(3)	56(2)	-22(2)	33(2)	-7(2)
C(92)	41(2)	89(3)	55(2)	-12(2)	21(2)	10(2)
	х	У	Z	U(eq)		
------------------	-------------------	---------------	--------------	------------		
	2059	0.5	015	4.0		
H(0)	3930 3254	-95	010	49		
$\Pi(7)$	1040	-1029	2190	50		
H(OA)	1243	-1103	4214	60		
H(0B)	90Z	-1032	2100	60 60		
$H(\delta C)$	-192	-958	3100 4227	60 46		
H(9)	233	454	4337	40 E C		
H(10A)	1430	2142	2059	50 E 6		
H(10B)	2050	2025	1/0/	50 E C		
H(IUC)	2907 1655	2147	3102	00 70		
H(OIA)	1022	374	-440	73		
H(01B)	2009	179	-020	73		
H(OLC)	2133	1330 1642		/ 3		
H(62A)	4000 E206	1043 1022	1400 700	84		
H(62B)	5390	1032	709	04		
H(02C)	2200	095 1407	2140	04		
H(71A)	000	-1407	100	90		
H(71B)	$\perp / \perp /$	-2130	189	90		
H(71C)	1964	-II/U 1210	-93	90		
H(72A)	4064	-1312	1602	94		
H(72B)	4204	-2200	1003	94		
H(72C)	4034	-1591	2/32	94		
H(9IA)	2201 722	1707	5006	/ 5 7 E		
H(91B)	133	1/9/	5070 4025	75		
$\Pi(\Im IC)$	1104 012	∠⊥/± 1⊑10	4UZD	70		
П(УZA) Ц(ООР)	-913 1500	1000	2307 2774	79 70		
н(УZВ) Н(ОСС)	-1309		33/4	19		
п(92С)	-1328	100	2499	19		

Tabelle 5. H-Atomkoordinaten [x 10⁴] und äquivalente isotrope Auslenkungsparameter [Å² x 10³] für [{Cp^{3/2}Co}₂(μ , η ^{2:2}-P₂)₂] (20a).

interne Benennung Summenformel Molmasse Temperatur Strahlung Wellenlänge Scanmodus Kristallsystem Raumgruppe Zelldimensionen

Zellvolumen Formeleinheiten pro Zelle Z Berechnete Dichte Absorptionskoeffizient Kristallgröße Gemessener θ -Bereich Anzahl der gemessenen Reflexe Unabhängige Reflexe Absorptionskorrektur Max. und min. Transmission Diffraktometer Strukturlösung Strukturlösungsprogramm Strukturverfeinerung Strukturverfeinerungsprogramm Daten / Restraints / Parameter Endgültige R-Werte $[I > 2\sigma(I)]$ R-Werte (alle Daten) Wichtungsschema GooF (alle Daten) Größtes Maximum und Minimum

9821 $C_{34}H_{63}Co_3OP_4Si_6$ 957.05 gmol⁻¹ 293(2) K MoK_a 0.71073 Å **Phi-Oszillation** Monoklin $P2_{1}/n$ a = 17.7233(15) Å $\alpha = 90^{\circ}$ *b* = 12.3106(6) Å $\beta = 111.286(9)^{\circ}$ c = 23.9381(18) Å $\gamma = 90^{\circ}$ 4866.6(6) Å³ 4 1.306 Mg/m^3 1.314 mm^{-1} 0.40 x 0.20 x 0.12 mm 2.43 bis 27.50° 60076 11105 (Rint = 0.0676) Numerisch 0.87725 und 0.65746 Stoe IPDS Direkte Methoden SIR92 (Giacovazzo et al., 1993) Vollmatrix Least-Squares gegen F^2 SHELXL-97 (Sheldrick, 1997) 11105 / 0 / 451 R1 = 0.0285, wR2 = 0.0483R1 = 0.0766, wR2 = 0.0538 $w=1/[\sigma^{2}(Fo^{2})+(0.0247P)^{2}+0.0000P]$ mit $P=(Fo^{2}+2Fc^{2})/3$ 0.698

 $0.318 \text{ und } -0.235 \text{ e}\text{\AA}^{-3}$

A16

Tabelle 2. Atomkoordinaten [x 10^4] und äquivalente isotrope Auslenkungsparameter [Å² x 10^3] für [{Cp^{Si2}Co}₃P₄(CO)] (25c).

U(eq) wird berechnet als ein Drittel der Spur des orthogonalisierten U_{ij} -Tensors.

	x	У	Z	U(eq)
Co(1)	807(1)	-903(1)	3818(1)	39(1)
Co(2)	1263(1)	1230(1)	2847(1)	36(1)
Co(3)	2410(1)	1081(1)	3798(1)	37(1)
P(1)	679(1)	-410(1)	2857(1)	44(1)
P(2)	1560(1)	-1630(1)	3320(1)	46(1)
P(3)	2187(1)	-617(1)	4084(1)	42(1)
P(4)	1130(1)	856(1)	3726(1)	37(1)
Si(1)	-1243(1)	-1775(1)	2919(1)	58(1)
Si(2)	1510(1)	-2825(1)	5074(1)	61(1)
Si(3)	-197(1)	3381(1)	2898(1)	52(1)
Si(4)	857(1)	704(1)	1272(1)	64(1)
Si(5)	2504(1)	2168(1)	5254(1)	55(1)
Si(6)	4455(1)	873(1)	3814(1)	51(1)
C(1)	-375(1)	-1536(2)	3640(1)	48(1)
C(2)	222(2)	-2326(2)	3936(1)	49(1)
C(3)	747(2)	-1952(2)	4511(1)	50(1)
C(4)	464(2)	-892(2)	4567(1)	51(1)
C(5)	-216(1)	-633(2)	4040(1)	50(1)
C(6)	477(1)	2647(2)	2580(1)	42(1)
C(7)	250(1)	1790(2)	2144(1)	44(1)
C(8)	884(2)	1581(2)	1917(1)	45(1)
C(9)	1523(2)	2284(2)	2249(1)	48(1)
C(10)	1276(2)	2929(2)	2638(1)	44(1)
C(11)	2855(1)	2019(2)	4609(1)	45(1)
C(12)	3459(1)	1283(2)	4562(1)	45(1)
C(13)	3658(1)	1516(2)	4048(1)	44(1)
C(14)	3136(1)	2400(2)	3762(1)	45(1)
C(15)	2668(1)	2711(2)	4102(1)	47(1)
C(16)	-902(2)	-2526(3)	2385(1)	88(1)
C(17)	-1972(2)	-2652(3)	3108(2)	101(1)
C(18)	-1721(2)	-480(3)	2598(2)	109(1)
C(19)	2102(2)	-2030(3)	5744(1)	104(1)
C(20)	2184(2)	-3490(3)	4741(2)	111(1)
C(21)	926(2)	-3889(3)	5292(1)	94(1)
C(22)	-742(2)	2433(3)	3217(1)	85(1)
C(23)	-955(2)	4133(3)	2265(1)	78(1)
C(24)	420(2)	4364(3)	3471(1)	88(1)
C(25)	272(2)	-533(3)	1248(1)	98(1)
C(26)	360(3)	1488(3)	562(1)	105(1)
C(27)	1915(2)	396(3)	1343(1)	97(1)
C(28)	2503(2)	814(3)	5582(1)	91(1)
C(29)	3233(2)	3084(3)	5803(1)	102(1)
C(30)	1483(2)	2770(4)	5019(1)	106(1)
C(31)	4451(2)	-612(2)	3926(1)	70(1)
C(32)	5460(2)	1433(3)	4291(1)	77(1)

C(33)	4266(2)	1233(3)	3023(1)	76(1)
C(34)	2260(1)	493(2)	3036(1)	43(1)
0(1)	2615(1)	-7(2)	2792(1)	55(1)

Tabelle 3. Bindungslängen [Å] und -winkel [$^{\circ}$] für [{Cp^{Si2}Co}₃P₄(CO)] (25c).

Co(1) - C(4)	2.092(2)	Si(4)-C(26)	1.874(3)
Co(1) - C(5)	2.093(2)	Si(5)-C(28)	1.843(3)
Co(1) - C(2)	2.106(2)	Si(5)-C(30)	1.844(3)
Co(1) - C(1)	2.129(2)	Si(5)-C(29)	1.854(3)
$C_{0}(1) - C(3)$	2.136(2)	Si(5)-C(11)	1.871(2)
Co(1) - P(2)	2.2706(7)	Si(6)-C(31)	1.849(3)
Co(1) - P(4)	2.2711(7)	Si(6) - C(33)	1.855(2)
Co(1) - P(1)	2.3099(6)	Si(6) - C(32)	1.864(3)
Co(1) - P(3)	2.3207(7)	Si(6)-C(13)	1.872(2)
Co(2) - C(34)	1.890(2)	C(1) - C(2)	1.422(3)
Co(2) - C(7)	2.081(2)	C(1) - C(5)	1.427(3)
$C_{0}(2) - C(9)$	2.104(2)	C(2) - C(3)	1.430(3)
$C_{0}(2) - C(8)$	2.122(2)	C(3) - C(4)	1.421(4)
Co(2) - C(10)	2.153(2)	C(4) - C(5)	1.427(3)
Co(2) - C(6)	2.178(2)	C(6) - C(10)	1.413(3)
Co(2) - P(4)	2.2483(6)	C(6) - C(7)	1.435(3)
Co(2) - P(1)	2.2714(7)	C(7) - C(8)	1.437(3)
Co(2) - Co(3)	2.4485(5)	C(8) - C(9)	1.417(3)
Co(3) - C(34)	1.890(2)	C(9) - C(10)	1.410(3)
Co(3) - C(14)	2.093(2)	C(11) - C(15)	1.421(3)
Co(3) - C(12)	2.096(2)	C(11) - C(12)	1.438(3)
Co(3) - C(15)	2.127(3)	C(12) - C(13)	1.426(3)
Co(3) - C(13)	2.140(2)	C(13) - C(14)	1.431(3)
Co(3) - C(11)	2.147(2)	C(14) - C(15)	1.408(3)
Co(3) - P(4)	2.2290(7)	C(34)-O(1)	1.176(3)
Co(3) - P(3)	2.2787(7)		ζ, γ
P(1) - P(2)	2.1609(10)	C(4) - Co(1) - C(5)	39.88(9)
P(1) - P(4)	2.4879(8)	C(4) - Co(1) - C(2)	65.15(10)
P(2) - P(3)	2.1585(9)	C(5) - Co(1) - C(2)	65.42(10)
P(3) - P(4)	2.5237(9)	C(4) - Co(1) - C(1)	66.55(9)
Si(1)-C(18)	1.837(4)	C(5) - Co(1) - C(1)	39.50(9)
Si(1) - C(16)	1.849(3)	C(2) - Co(1) - C(1)	39.25(9)
Si(1) - C(17)	1.860(3)	C(4) - Co(1) - C(3)	39.26(9)
Si(1) - C(1)	1.872(2)	C(5)-Co(1)-C(3)	66.80(10)
Si(2)-C(19)	1.847(3)	C(2) - Co(1) - C(3)	39.38(9)
Si(2) - C(20)	1.850(3)	C(1)-Co(1)-C(3)	67.09(9)
Si(2)-C(21)	1.857(3)	C(4)-Co(1)-P(2)	149.46(8)
Si(2)-C(3)	1.865(3)	C(5)-Co(1)-P(2)	157.63(7)
Si(3)-C(22)	1.848(3)	C(2)-Co(1)-P(2)	98.92(7)
Si(3)-C(24)	1.858(3)	C(1)-Co(1)-P(2)	118.36(7)
Si(3)-C(23)	1.865(3)	C(3)-Co(1)-P(2)	111.98(8)
Si(3)-C(6)	1.867(2)	C(4) - Co(1) - P(4)	103.79(8)
Si(4)-C(25)	1.832(3)	C(5)-Co(1)-P(4)	98.35(8)
Si(4)-C(27)	1.859(3)	C(2)-Co(1)-P(4)	163.70(7)
Si(4)-C(8)	1.871(2)	C(1)-Co(1)-P(4)	126.48(8)

C(3)-Co(1)-P(4)	137.44(7)	C(34)-Co(3)-C(12)	131.06(10)
P(2)-Co(1)-P(4)	96.19(2)	C(14)-Co(3)-C(12)	65.12(9)
C(4)-Co(1)-P(1)	153.91(8)	C(34)-Co(3)-C(15)	128.94(9)
C(5)-Co(1)-P(1)	115.54(7)	C(14)-Co(3)-C(15)	38.98(9)
C(2)-Co(1)-P(1)	118.56(7)	C(12)-Co(3)-C(15)	64.99(10)
C(1)-Co(1)-P(1)	99.47(6)	C(34)-Co(3)-C(13)	97.74(9)
C(3) - Co(1) - P(1)	156.76(7)	C(14) - Co(3) - C(13)	39.50(9)
P(2)-Co(1)-P(1)	56.29(2)	C(12)-Co(3)-C(13)	39.33(8)
$P(4) - C_0(1) - P(1)$	65.78(2)	C(15) - Co(3) - C(13)	66.16(9)
C(4) - Co(1) - P(3)	111.62(7)	C(34) - Co(3) - C(11)	162.82(9)
$C(5) - C_0(1) - P(3)$	146.07(7)	$C(14) - C_0(3) - C(11)$	65.81(9)
$C(2) - C_0(1) - P(3)$	127.61(7)	C(12) - CO(3) - C(11)	39.59(9)
$C(1) - C_0(1) - P(3)$	166.81(8)	C(12) = CO(3) = C(11)	38 82(9)
C(3) - Co(1) - D(3)	100.01(0) 102.86(7)	C(13) - Co(3) - C(11)	50.02(9)
D(2) - CO(1) - P(3)	102.00(7)	C(13) = CO(3) = C(11) C(24) = CO(3) = D(4)	07.02(9)
P(2) = CO(1) = P(3) D(4) = Co(1) = D(2)	50.07(2)	C(34) - CO(3) - P(4)	33.43(7) 125 01(7)
P(4) = CO(1) = P(3) D(1) = CO(1) = D(3)	00.07(2)	C(14) - CO(3) - P(4)	133.01(7)
P(1) = CO(1) = P(3)	00.93(2) 144.02(0)	C(12) - CO(3) - P(4)	129.00(0)
C(34) - CO(2) - C(7)	144.03(9)	C(15) = CO(3) = P(4)	103.34(7)
C(34) - CO(2) - C(9)	92.40(10)	C(13) - CO(3) - P(4)	166.60(6)
C(7) - Co(2) - C(9)	65.39(10)	C(11) - Co(3) - P(4)	99.60(6)
C(34) - Co(2) - C(8)	105.14(9)	C(34) - Co(3) - P(3)	87.69(7)
C(7) - Co(2) - C(8)	39.96(9)	C(14)-Co(3)-P(3)	154.21(7)
C(9) - Co(2) - C(8)	39.19(9)	C(12)-Co(3)-P(3)	92.45(7)
C(34)-Co(2)-C(10)	115.73(10)	C(15)-Co(3)-P(3)	143.37(6)
C(7)-Co(2)-C(10)	64.49(9)	C(13)-Co(3)-P(3)	114.84(7)
C(9)-Co(2)-C(10)	38.66(8)	C(11)-Co(3)-P(3)	105.60(7)
C(8)-Co(2)-C(10)	65.45(9)	P(4)-Co(3)-P(3)	68.08(2)
C(34)-Co(2)-C(6)	153.79(10)	C(34)-Co(3)-Co(2)	49.62(7)
C(7)-Co(2)-C(6)	39.29(8)	C(14)-Co(3)-Co(2)	102.67(6)
C(9)-Co(2)-C(6)	65.20(9)	C(12)-Co(3)-Co(2)	167.61(7)
C(8) - Co(2) - C(6)	66.66(8)	C(15)-Co(3)-Co(2)	104.49(7)
C(10)-Co(2)-C(6)	38.08(8)	C(13)-Co(3)-Co(2)	131.81(6)
C(34)-Co(2)-P(4)	94.81(7)	C(11)-Co(3)-Co(2)	135.16(7)
C(7) - Co(2) - P(4)	118.18(6)	P(4)-Co(3)-Co(2)	57.226(18)
C(9)-Co(2)-P(4)	152.43(7)	P(3)-Co(3)-Co(2)	99.91(2)
C(8) - Co(2) - P(4)	157.29(7)	P(2) - P(1) - Co(2)	112.09(3)
C(10) - Co(2) - P(4)	115.46(6)	P(2) - P(1) - Co(1)	60.94(2)
C(6) - Co(2) - P(4)	99,58(6)	$C_{O}(2) - P(1) - C_{O}(1)$	111.32(3)
C(34) - Co(2) - P(1)	87.75(8)	P(2) - P(1) - P(4)	93.02(3)
C(7) - Co(2) - P(1)	92.32(7)	$C_{O}(2) - P(1) - P(4)$	56.16(2)
$C(9) - C_0(2) - P(1)$	140.18(7)	$C_{O}(1) - P(1) - P(4)$	56.36(2)
$C(8) - C_0(2) - P(1)$	10270(7)	P(3) - P(2) - P(1)	95 03(4)
$C(10) = C_0(2) = P(1)$	155, 36(7)	$P(3) - P(2) - C_0(1)$	63 14(2)
C(6) - Co(2) - P(1)	118 05(7)	$P(1) - P(2) - C_0(1)$	62 77(2)
D(4) - Co(2) - D(1)	110.00(7)	P(2) - P(3) - Co(3)	111 51(3)
C(34) = Co(2) = Co(3)	49 63(7)	P(2) = P(3) = Co(3)	50.79(3)
C(3+) = CO(2) = CO(3)	162 20(7)	P(2) - P(3) - CO(1)	100.79(3)
C(7) - CO(2) - CO(3)	103.30(7)	CO(3) - P(3) - CO(1)	109.09(3)
C(9) - CO(2) - CO(3)	111.43(7)	P(2) - P(3) - P(4)	92.09(3)
C(0) - CO(2) - CO(3)	100.12(7)	CO(3) - P(3) - P(4)	22.02(2)
C(10) - CO(2) - CO(3)	102.32(0)	CO(1) - P(3) - P(4)	55./2(2)
U(0) - U(2) - U(3)	$\perp 24.02(6)$	CO(3) - P(4) - CO(2)	00.30(2)
P(4) - Co(2) - Co(3)	56.470(18)	CO(3) - P(4) - CO(1)	113.36(3)
P(1)-Co(2)-Co(3)	98.72(2)	Co(2) - P(4) - Co(1)	113.66(3)
C(34)-Co(3)-C(14)	97.51(9)	Co(3)-P(4)-P(1)	98.72(3)

Co(2)-P(4)-P(1)	57.05(2)	C(4)-C(3)-Co(1)	68.69(13)
Co(1)-P(4)-P(1)	57.86(2)	C(2)-C(3)-Co(1)	69.16(13)
Co(3)-P(4)-P(3)	56.89(2)	Si(2)-C(3)-Co(1)	133.04(12)
Co(2)-P(4)-P(3)	98.54(3)	C(3)-C(4)-C(5)	109.6(2)
Co(1)-P(4)-P(3)	57.61(2)	C(3)-C(4)-Co(1)	72.04(12)
P(1)-P(4)-P(3)	78.93(3)	C(5)-C(4)-Co(1)	70.10(12)
C(18)-Si(1)-C(16)	111.19(17)	C(4)-C(5)-C(1)	108.4(2)
C(18)-Si(1)-C(17)	110.47(18)	C(4)-C(5)-Co(1)	70.01(13)
C(16)-Si(1)-C(17)	107.95(17)	C(1)-C(5)-Co(1)	71.58(13)
C(18)-Si(1)-C(1)	110.45(15)	C(10)-C(6)-C(7)	105.0(2)
C(16)-Si(1)-C(1)	110.51(13)	C(10)-C(6)-Si(3)	127.33(18)
C(17)-Si(1)-C(1)	106.12(13)	C(7)-C(6)-Si(3)	126.91(18)
C(19)-Si(2)-C(20)	110.86(19)	C(10)-C(6)-Co(2)	70.01(14)
C(19)-Si(2)-C(21)	109.19(15)	C(7) - C(6) - Co(2)	66.71(13)
C(20)-Si(2)-C(21)	108.76(18)	Si(3)-C(6)-Co(2)	134.67(11)
C(19)-Si(2)-C(3)	110.88(15)	C(6) - C(7) - C(8)	110.8(2)
C(20)-Si(2)-C(3)	110.87(13)	C(6)-C(7)-Co(2)	74.00(12)
C(21)-Si(2)-C(3)	106.13(14)	C(8)-C(7)-Co(2)	71.56(13)
C(22)-Si(3)-C(24)	111.24(15)	C(9)-C(8)-C(7)	104.8(2)
C(22)-Si(3)-C(23)	108.54(14)	C(9)-C(8)-Si(4)	126.16(18)
C(24)-Si(3)-C(23)	109.50(16)	C(7)-C(8)-Si(4)	128.76(19)
C(22)-Si(3)-C(6)	111.75(13)	C(9)-C(8)-Co(2)	69.72(12)
C(24)-Si(3)-C(6)	108.97(12)	C(7)-C(8)-Co(2)	68.48(11)
C(23)-Si(3)-C(6)	106.73(11)	Si(4)-C(8)-Co(2)	130.66(13)
C(25)-Si(4)-C(27)	111.94(18)	C(10)-C(9)-C(8)	109.7(2)
C(25)-Si(4)-C(8)	110.50(12)	C(10)-C(9)-Co(2)	72.55(13)
C(27)-Si(4)-C(8)	108.65(13)	C(8)-C(9)-Co(2)	71.09(13)
C(25)-Si(4)-C(26)	108.97(17)	C(9)-C(10)-C(6)	109.7(2)
C(27)-Si(4)-C(26)	108.35(16)	C(9)-C(10)-Co(2)	68.79(14)
C(8) - Si(4) - C(26)	108.35(12)	C(6) - C(10) - Co(2)	71.91(14)
C(28) - Si(5) - C(30)	109.92(19)	C(15)-C(11)-C(12)	105.05(19)
C(28) - Si(5) - C(29)	110.88(16)	C(15)-C(11)-Si(5)	127.02(19)
C(30) - Si(5) - C(29)	109.03(18)	C(12)-C(11)-Si(5)	127.37(17)
C(28) - Si(5) - C(11)	108.34(13)	C(15)-C(11)-Co(3)	69.82(13)
C(30) - Si(5) - C(11)	111.80(12)	C(12)-C(11)-Co(3)	68.27(12)
C(29) - Si(5) - C(11)	106.84(12)	Si(5)-C(11)-Co(3)	132.48(12)
C(31) - S1(6) - C(33)	111.99(14)	C(13) - C(12) - C(11)	111.5(2)
C(31) - S1(6) - C(32)	109.28(14)	C(13) - C(12) - Co(3)	72.00(12)
C(33) - S1(6) - C(32)	108.39(14)	C(11) - C(12) - Co(3)	72.13(12)
C(31) - S1(6) - C(13)	109.42(12)	C(12) - C(13) - C(14)	104.2(2)
C(33) - S1(6) - C(13)	109.17(12)	C(12) - C(13) - S1(6)	128.47(18)
C(32) - S1(6) - C(13)	108.52(12)	C(14) - C(13) - S1(6)	12/.26(16)
C(2) - C(1) - C(5)	105.6(2)	C(12) - C(13) - CO(3)	68.6/(12)
C(2) - C(1) - SI(1)	124.5(2)	C(14) - C(13) - CO(3)	120.76(12)
C(3) - C(1) - SI(1)	129.0(2)	SI(6) = C(13) = CO(3)	120.70(12)
C(2) - C(1) - CO(1)	69.01(14)	C(15) - C(14) - C(13)	110.2(2) 71 01/1/)
C(3) - C(1) - CO(1)	121 20(11)	C(13) - C(14) - CO(3)	71.01(14) 72 00(14)
C(1) - C(2) - C(3)	131.30(11) 111 5(2)	C(13) - C(14) - CO(3) C(14) - C(15) - C(11)	109 0(2)
C(1) - C(2) - Co(1)	$71 \ 24(14)$	C(14) - C(15) - Co(3)	109.0(2)
$C(3) - C(2) - C_0(1)$	$71 \ 46(14)$	C(11) - C(15) - Co(3)	$71 \ 35(14)$
C(4) - C(3) - C(2)	104 9(2)	O(1) - C(34) - CO(3)	140 06(19)
C(4) - C(3) - Si(2)	130.55(18)	O(1) - C(34) - CO(2)	139.02(18)
C(2)-C(3)-Si(2)	123.9(2)	Co(3) - C(34) - Co(2)	80.75(10)
	. ,		· /

Tabelle 4. Anisotrope Auslenkungsparameter $[Å^2 x 10^3]$ für $[{Cp}^{Si2}Co]_3P_4(CO)]$ (25c).
Der Exponent des anisotropen Auslenkungsfaktors hat die Form:
$-2\pi^2$ [$(ha^*)^2 U_{11} + + 2hka^*b^*U_{12}$]

	U_{11}	U ₂₂	U ₃₃	U ₂₃	U_{13}	U_{12}
$C_{O}(1)$	38(1)	44(1)	36(1)	_1(1)	15(1)	-4(1)
$C_{O}(2)$	38(1)	40(1)	32(1)	2(1)	12(1)	1(1)
CO(2)	33(1)	41(1)	36(1)	$\frac{2(1)}{1(1)}$	11(1)	-2(1)
P(1)	46(1)	48(1)	34(1)	-1(1)	11(1)	-8(1)
P(2)	56(1)	40(1)	47(1)	-2(1)	24(1)	-1(1)
P(3)	39(1)	44(1)	40(1)	5(1)	12(1)	1(1)
P(4)	36(1)	42(1)	34(1)	-2(1)	13(1)	-1(1)
Si(1)	39(1)	69(1)	62(1)	-12(1)	13(1)	-5(1)
Si(2)	65(1)	66(1)	54(1)	15(1)	22(1)	-1(1)
Si(3)	51(1)	53(1)	53(1)	-2(1)	19(1)	10(1)
Si(4)	110(1)	47(1)	40(1)	2(1)	33(1)	11(1)
Si(5)	52(1)	67(1)	44(1)	-15(1)	15(1)	-8(1)
Si(6)	40(1)	54(1)	61(1)	5(1)	21(1)	2(1)
C(1)	43(1)	52(2)	53(1)	-2(1)	23(1)	-7(1)
C(2)	48(2)	50(2)	54(1)	1(1)	24(1)	-9(1)
C(3)	48(2)	61(2)	46(1)	4(1)	24(1)	-10(1)
C(4)	54(2)	62(2)	44(1)	-5(1)	26(1)	-11(1)
C(5)	45(2)	56(2)	57(1)	-3(1)	27(1)	-3(1)
C(6)	47(2)	41(2)	35(1)	2(1)	11(1)	4(1)
C(7)	46(1)	43(2)	36(1)	4(1)	6(1)	4(1)
C(8)	62(2)	40(2)	35(1)	9(1)	19(1)	10(1)
C(9)	58(2)	45(2)	49(1)	10(1)	28(1)	7(1)
C(10)	51(2)	39(2)	41(1)	5(1)	15(1)	2(1)
C(11)	38(1)	46(2)	44(1)	-7(1)	8(1)	-8(1)
C(12)	37(1)	49(2)	42(1)	1(1)	6(1)	-5(1)
C(13)	36(1)	43(2)	50(1)	-1(1)	13(1)	-7(1)
C(14)	41(1)	45(2)	51(1)	2(1)	16(1)	-8(1)
C(15)	41(1)	41(2)	57(1)	-4(1)	15(1)	-3(1)
C(16)	74(2)	110(3)	76(2)	-34(2)	24(2)	-15(2)
C(17)	65(2)	136(4)	103(2)	-25(2)	31(2)	-39(2)
C(18)	84(3)	98(3)	112(3)	2(2)	-5(2)	16(2)
C(19)	101(3)	101(3)	75(2)	18(2)	-9(2)	-20(2)
C(20)	114(3)	120(4)	117(3)	44(2)	63(2)	47(3)
C(21)	$\perp \perp \perp (3)$.7.7(3)	94(2)	24(2)	38(2)	-16(2)
C(22)	76(2)	93(3)	102(2)	16(2)	52(2)	20(2)
C(23)	59(2)	75(2)	95(2)	10(2)	23(2)	19(2)
C(24)	88(2)	93(3)	81(2)	-36(2)	28(2)	8(2)
C(25)	159(4)	/3(3)	/0(2)	-18(2)	50(2)	-21(2)
C(26)	191(4)	//(3)	44(2)	5(2)	39(2)	30(3)
C(27)	140(3)	88(3)	89(2)	-6(2)	/4(2) 46(2)	2/(2)
C(28)	120(3)	88(3) 101(4)	68(Z) 80(2)	-9(Z) 42(2)	40(Z) 42(2)	-23(2)
C(29)	$\perp \perp \angle (3)$	$\perp \angle \perp (4)$	80(Z) 72(2)	-43(2)	43(Z) 29(2)	-50(3)
C(30)	$O_{1}(2)$	103(4) 57(2)	73(Z) 79(2)	-23(2)	20(2)	24(3)
C(32)	/ I (4) 44 (7)	J/(Z) 76/2)	105(2)	-1(2)	27(2) 20(2)	-1(2)
C(32)	77(2) 67(2)	99(2)	103(Z) 76(2)	-エ(ム) 15(2)	40(4)	-エ(ヱ) -エ(ヱ)
C(34)	42(1)	22(3) 42(3)	42(1)	±J(Z) 6(1)	τΔ(Δ) 16(1)	(2)
O(1)	$\frac{1}{52(1)}$	-13(2) 64(1)	τ <u>4</u> (1)	-2(1)	30(1)	エ (エ / ワ (1)
U(±)	52(1)	↓ I (I)	JJ(1)	<i>∠</i> (<i>⊥</i> /	50(1)	/ \ _ /

	x	У	Z	U(eq)
H(2)	270	-3035	3766	59
H(4)	693	-417	4916	61
H(5)	-531	41	3971	60
H(7)	-279	1429	2001	53
н(9)	2048	2339	2200	58
H(10)	1609	3483	2911	53
H(12)	3712	706	4851	54
н(14)	3123	2758	3393	54
H(15)	2276	3309	4004	56
H(16A)	-1363	-2824	2071	132
H(16B)	-546	-3103	2591	132
H(16C)	-620	-2040	2215	132
H(17A)	-2154	-2281	3389	152
H(17B)	-1710	-3318	3282	152
н(17С)	-2428	-2809	2750	152
H(18A)	-1333	-27	2516	164
H(18B)	-1911	-121	2878	164
H(18C)	-2170	-617	2232	164
H(19A)	2438	-2511	6049	156
H(19B)	1740	-1650	5892	156
H(19C)	2436	-1516	5640	156
H(20A)	2525	-2954	4662	167
H(20B)	1863	-3841	4374	167
H(20C)	2513	-4020	5016	167
H(21A)	1291	-4337	5601	140
H(21B)	639	-4328	4949	140
H(21C)	547	-3550	5439	140
H(22A)	-371	2131	3583	127
H(22B)	-975	1858	2936	127
H(22C)	-1164	2816	3296	127
H(23A)	-1292	3624	1979	116
H(23B)	-679	4587	2075	116
H(23C)	-1284	4576	2416	116
H(24A)	72	4778	3619	132
H(24B)	697	4845	3295	132
H(24C)	809	3977	3797	132
H(25A)	243	-957	904	148
H(25B)	-264	-341	1222	148
H(25C)	532	-950	1606	148
H(26A)	328	1042	225	157
Н(26В)	672	2127	565	157
H(26C)	-176	1696	531	157
H(27A)	2166	-57	1688	145
Н(27В)	2214	1061	1389	145
H(27C)	1912	24	990	145
H(28A)	2288	867	5895	137
H(28B)	3047	541	5744	137
H(28C)	2174	328	5277	137
H(29A)	3068	3195	6139	153
H(29B)	3247	3770	5616	153
H(29C)	3763	2763	5939	153
H(30A)	1113	2340	4703	158
H(30B)	1498	3497	4877	158
H(30C)	1308	2786	5354	158
H(31A)	3921	-895	3705	105
H(31B)	4591	-767	4344	105
H(31C)	4839	-947	3786	105

Tabelle 5. H-Atomkoordinaten [x 10^4] und äquivalente isotrope Auslenkungsparameter [Å² x 10^3] für [{Cp^{Si2}Co}₃P₄(CO)] (25c).

Anhang					
H(32A)	5568	1252	4703	115	
H(32B)	5456	2208	4248	115	
H(32C)	5873	1126	4169	115	
H(33A)	4689	937	2907	114	
H(33B)	4257	2009	2981	114	
H(33C)	3754	939	2770	114	

14.1.5	[{Cp ^{Si2} Co} ₄ P ₁₀](22c)		
Tabelle 1.	Kristalldaten und Strukt	urverfeinerung		
interne Ben	ennung	9806	a ANY	\rightarrow
Summenfor	mel	$C_{50}H_{98}Co_4P_{10}Si_8$		
Molmasse		1469.42 gmol ⁻¹		5
Temperatur		293(2) K	Ő	-
Strahlung		MoK_{α}		
Wellenläng	e	0.71073 Å		
Scanmodus		Ω -scans		
Kristallsyst	em	Triklin		
Raumgrupp	e	<i>P</i> 1		
Zelldimensi	ionen	a = 10.9820(10) Å	$\alpha = 109.180$	D(10) ^o
		b = 14.117(2) Å	$\beta = 102.050$	$(10)^{0}$
		c = 14.6760(10) Å	$\gamma = 109.890$	$0(10)^{\circ}$
Zellvolume	n	1884.6(3) Å ³		
Formeleinh	eiten pro Zelle Z	1		
Berechnete	Dichte	1.295 Mg/m^3		
Absorptions	skoeffizient	1.234 mm^{-1}		
Kristallgröß	Be	0.51 x 0.30 x 0.22	mm	
Gemessener	r θ-Bereich	2.05 bis 25.00°		
Anzahl der	gemessenen Reflexe	7676		
Unabhängig	ge Reflexe	6341 (Rint = 0.024	6)	
Absorptions	skorrektur	Empirisch		
Max. und m	nin. Transmission	0.69819 und 0.604	416	
Diffraktom	eter	Siemens P4		
Strukturlösi	ung	Direkte Methoden		
Strukturlösi	ungsprogramm	SHELXS-97 (Shel	drick, 1990)	
Strukturver	feinerung	Vollmatrix Least-S	squares gegen F ²	
Strukturver	feinerungsprogramm	SHELXL-97 (Shel	drick, 1997)	
Daten / Res	traints / Parameter	6341 / 5 / 339		
Endgültige	R-Werte [I> $2\sigma(I)$]	R1 = 0.0410, wR2	= 0.0891	
R-Werte (al	lle Daten)	R1 = 0.0656, wR2	= 0.0997	2 2
Wichtungss	chema	$w=1/[\sigma^2(Fo^2)+(0.0)]$	(399P) ² +0.9969P] mit	$P = (Fo^2 + 2Fc^2)/3$
GooF (alle]	Daten)	1.015	0.2	
Größtes Ma	ximum und Minimum	0.519 und -0.255 e	zĂ ⁻³	

Tabelle 2. Atomkoordinaten [x 10^4] und äquivalente isotrope Auslenkungsparameter [Å² x 10^3] für [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (22c).

U(eq) wird berechnet als ein Drittel der Spur des orthogonalisierten U_{ij} -Tensors.

	x	У	Z	U(eq)
Co(1)	-629(1)	-1720(1)	3162(1)	34(1)
Co(2)	-3532(1)	-831(1)	3398(1)	36(1)
P(1)	580(1)	-434(1)	4693(1)	34(1)
P(2)	-1437(1)	721(1)	3988(1)	39(1)
P(3)	-1764(1)	-784(1)	2738(1)	39(1)
P(4)	-2626(1)	-2126(1)	3459(1)	39(1)
P(5)	-2581(1)	-982(1)	4881(1)	40(1)
Si(1)	-1332(1)	-4515(1)	2971(1)	57(1)
Si(2)	-450(2)	-1683(1)	719(1)	58(1)
Si(3)	-6404(1)	-3586(1)	1732(1)	53(1)
Si(4)	-4113(2)	1154(1)	2498(1)	81(1)
C(1)	-5539(4)	-1361(3)	3426(3)	47(1)
C(2)	-5613(4)	-2021(3)	2419(3)	43(1)
C(3)	-5076(4)	-1238(3)	2023(3)	45(1)
C(4)	-4692(4)	-137(3)	2731(3)	52(1)
C(5)	-4975(4)	-229(4)	3612(3)	55(1)
C(6)	765(4)	-2422(3)	3159(3)	45(1)
C(7)	-591(4)	-3319(3)	2643(3)	41(1)
C(8)	-1205(4)	-3143(3)	1790(3)	42(1)
C(9)	-240(4)	-2196(3)	1743(3)	43(1)
C(10)	991(4)	-1752(3)	2610(3)	45(1)
C(21)	-8230(5)	-4082(4)	895(4)	86(2)
C(22)	-5437(5)	-3998(4)	904(4)	76(2)
C(23)	-6388(6)	-4168(5)	2699(5)	92(2)
C(41)	-2921(7)	1135(6)	1771(5)	114(2)
C(42)	-3328(7)	2421(4)	3762(6)	117(3)
C(43)	-5719(7)	1096(6)	1689(6)	148(4)
C(71)	-891(8)	-3996(6)	4386(4)	123(3)
C(72)	-540(9)	-5457(6)	2541(8)	158(4)
C(73)	-3247(6)	-5253(5)	2316(5)	100(2)
C(91)	508(8)	-2150(6)	-103(5)	107(2)
C(92)	-2325(6)	-2300(5)	-76(4)	92(2)
C(93)	342(6)	-124(4)	1331(5)	87(2)
C(11)	-2224(13)	-3015(9)	6604(9)	202(5)
C(12)	-3745(11)	-3580(9)	6049(12)	274(9)
C(13)	-4236(5)	-4697(7)	5242(8)	207(6)
0(10)	1200(0)		0212(0)	20,(0)

Co(1) - C(6)	2.088(4)	C(11)-C(12)	1.480(9)
Co(1) - C(8)	2.106(3)	C(12) - C(13)	1.452(10)
Co(1)-C(10)	2.111(4)	C(13)-C(13)#2	1.475(10)
Co(1)-P(1)	2.1311(11)	C(6)-Co(1)-C(8)	65.11(15)
Co(1)-C(9)	2.149(4)	C(6)-Co(1)-C(10)	39.66(16)
Co(1) - C(7)	2.152(4)	C(8)-Co(1)-C(10)	64.98(15)
Co(1)-P(3)	2.2405(11)	C(6)-Co(1)-P(1)	93.28(11)
Co(1)-P(4)	2.2446(11)	C(8)-Co(1)-P(1)	158.39(11)
Co(2) - C(5)	2.069(4)	C(10)-Co(1)-P(1)	99.10(11)
Co(2)-C(1)	2.087(4)	C(6)-Co(1)-C(9)	66.22(15)
Co(2) - C(3)	2.103(4)	C(8)-Co(1)-C(9)	39.26(14)
Co(2)-C(4)	2.122(4)	C(10)-Co(1)-C(9)	38.98(14)
Co(2) - C(2)	2.130(3)	P(1)-Co(1)-C(9)	133.93(11)
Co(2)-P(2)	2.3108(12)	C(6)-Co(1)-C(7)	39.05(14)
Co(2)-P(5)	2.3196(12)	C(8)-Co(1)-C(7)	39.25(14)
Co(2) - P(3)	2.3355(11)	C(10)-Co(1)-C(7)	66.10(15)
Co(2)-P(4)	2.3753(11)	P(1)-Co(1)-C(7)	122.26(11)
P(1)-P(1)#1	2.1793(18)	C(9)-Co(1)-C(7)	66.66(15)
P(1)-P(2)#1	2.1948(14)	C(6)-Co(1)-P(3)	157.63(12)
P(1)-P(5)#1	2.1985(14)	C(8)-Co(1)-P(3)	106.33(11)
P(2)-P(3)	2.1573(14)	C(10)-Co(1)-P(3)	118.14(12)
P(2)-P(1)#1	2.1948(14)	P(1)-Co(1)-P(3)	93.95(4)
P(3)-P(4)	2.4743(15)	C(9)-Co(1)-P(3)	93.83(11)
P(4)-P(5)	2.1573(14)	C(7)-Co(1)-P(3)	143.23(11)
P(5)-P(1)#1	2.1985(14)	C(6)-Co(1)-P(4)	133.60(12)
Si(1)-C(72)	1.841(6)	C(8)-Co(1)-P(4)	101.20(11)
Si(1)-C(73)	1.855(6)	C(10)-Co(1)-P(4)	165.90(11)
Si(1)-C(7)	1.872(4)	P(1)-Co(1)-P(4)	93.44(4)
Si(1)-C(71)	1.849(6)	C(9)-Co(1)-P(4)	131.06(11)
Si(2)-C(92)	1.862(6)	C(7)-Co(1)-P(4)	101.69(11)
Si(2)-C(93)	1.865(5)	P(3)-Co(1)-P(4)	66.96(4)
Si(2)-C(9)	1.876(4)	C(5)-Co(2)-C(1)	39.60(16)
Si(2)-C(91)	1.865(5)	C(5) - Co(2) - C(3)	65.39(16)
Si(3)-C(2)	1.875(4)	C(1)-Co(2)-C(3)	65.51(16)
Si(3)-C(22)	1.854(5)	C(5)-Co(2)-C(4)	39.80(17)
Si(3)-C(21)	1.863(5)	C(1)-Co(2)-C(4)	66.71(17)
Si(3)-C(23)	1.860(6)	C(3)-Co(2)-C(4)	38.93(15)
Si(4) - C(41)	1.856(7)	C(5)-Co(2)-C(2)	66.69(15)
Si(4)-C(42)	1.866(6)	C(1)-Co(2)-C(2)	39.73(14)
$S_1(4) - C(4)$	1.885(5)	C(3) - Co(2) - C(2)	39.28(15)
$S_1(4) - C(43)$	1.868(6)	C(4) - Co(2) - C(2)	66.82(16)
C(1) - C(5)	1.408(6)	C(5) - Co(2) - P(2)	106.10(12)
C(1) - C(2)	1.434(5)	C(1) - Co(2) - P(2)	143.66(11)
C(2) - C(3)	1.423(6)	C(3) - Co(2) - P(2)	118.26(12)
C(3) - C(4)	1.408(5)	C(4) - Co(2) - P(2)	93.74(12)
C(4) - C(5)	1.428(6)	C(2) - Co(2) - P(2)	157.50(12)
C(6) - C(7)	1.419(5)	C(5) - CO(2) - P(5)	108.23(14)
C(b) - C(10)	1.425(0)	C(1) - CO(2) - P(5)	94.91(12)
C(7) - C(8)	1.431(5)	C(3) - Co(2) - P(5)	156.64(12)
C(8) - C(9)	1.430(5)	C(4) - CO(2) - P(5)	146.15(13)
C(A) - C(T0)	1.422(5)	C(2) - CO(2) - P(5)	11/.40(12)

Tabelle 3. Bindungslängen [Å] und -winkel [0] für [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (22c).

P(2)-Co(2)-P(5)	85.02(4)	C(22)-Si(3)-C(21)	109.0(2)
C(5)-Co(2)-P(3)	146.59(14)	C(2)-Si(3)-C(23)	109.4(2)
C(1) - Co(2) - P(3)	158.27(11)	C(22) - Si(3) - C(23)	112.1(3)
$C(3) - C_{0}(2) - D(3)$	97 28(12)	C(21) - Gi(3) - C(23)	1097(3)
C(3) = CO(2) = F(3)	<i>97.20(12)</i>	C(21) - S1(3) - C(23)	112 1(2)
C(4) - CO(2) - P(3)	108.89(13)	C(41) - S1(4) - C(42)	$\pm 3.1(3)$
C(2)-Co(2)-P(3)	118.55(11)	C(41)-Si(4)-C(4)	110.2(3)
P(2)-Co(2)-P(3)	55.33(4)	C(42)-Si(4)-C(4)	109.2(3)
P(5) - Co(2) - P(3)	98.14(4)	C(41) - Si(4) - C(43)	109.0(4)
$C(5) - C_{0}(2) - D(4)$	1/0 $76(1/1)$	C(A2) = Gi(A) = C(A3)	1080(3)
C(3) CO(2) F(4)	110,00(12)	C(42) SI(4) C(43)	100.7(3)
C(1) - CO(2) - P(4)	112.02(13)	C(4) - S1(4) - C(43)	106.1(3)
C(3) - Co(2) - P(4)	119.00(11)	C(5)-C(1)-C(2)	108.7(4)
C(4) - Co(2) - P(4)	157.57(12)	C(5)-C(1)-Co(2)	69.5(2)
C(2) - Co(2) - P(4)	97.46(11)	C(2)-C(1)-Co(2)	71.8(2)
P(2) - Co(2) - P(4)	97.53(4)	C(3)-C(2)-C(1)	105.0(3)
$P(5) - C_0(2) - P(4)$	54 69(4)	C(3) - C(2) - Si(3)	127 8(3)
$P(2) C_{2}(2) P(4)$	51.05(1)	C(3) C(2) DI(3)	127.0(2)
P(3) = CO(2) = P(4)	03.30(4)	C(1) - C(2) - SI(3)	127.0(3)
CO(1) - P(1) - P(1) + 1	111.43(6)	C(3) - C(2) - CO(2)	69.3(2)
Co(1) - P(1) - P(2) #1	124.26(5)	C(1) - C(2) - Co(2)	68.49(19)
P(1)#1-P(1)-P(2)#1	100.11(7)	Si(3)-C(2)-Co(2)	130.4(2)
Co(1)-P(1)-P(5)#1	124.26(6)	C(4)-C(3)-C(2)	111.6(4)
P(1)#1-P(1)-P(5)#1	101,18(6)	C(4) - C(3) - Co(2)	71.3(2)
D(2) # 1 - D(1) - D(5) # 1	90 82(5)	C(2) - C(3) - Co(2)	$71 \ 4(2)$
P(2) = P(2) = P(2)	90.02(5)	C(2) C(3) C(2)	10E 2(4)
P(3) - P(2) - P(1) + 1	99.52(5)	C(3) - C(4) - C(5)	105.3(4)
P(3) - P(2) - Co(2)	62.92(4)	C(3) - C(4) - Si(4)	126.9(4)
P(1)#1-P(2)-Co(2)	92.11(5)	C(5)-C(4)-Si(4)	127.5(3)
P(2)-P(3)-Co(1)	116.02(5)	C(3)-C(4)-Co(2)	69.8(2)
P(2)-P(3)-Co(2)	61.76(4)	C(5)-C(4)-Co(2)	68.1(2)
$C_{O}(1) - P(3) - C_{O}(2)$	114,11(5)	Si(4) - C(4) - Co(2)	131.0(2)
D(2) - D(3) - D(4)	98 86(5)	C(1) - C(5) - C(4)	$109 \ 4(4)$
$C_{0}(1) D(2) D(4)$	56.60(4)	C(1) C(5) C(1)	70, 0(2)
CO(1) - P(3) - P(4)	50.10(4)	C(1) - C(3) - CO(2)	70.9(2)
CO(2) - P(3) - P(4)	59.10(4)	C(4) - C(5) - CO(2)	/2.1(2)
P(5) - P(4) - Co(1)	117.08(5)	C(7) - C(6) - C(10)	109.7(3)
P(5)-P(4)-Co(2)	61.34(4)	C(7) - C(6) - Co(1)	72.9(2)
Co(1) - P(4) - Co(2)	112.43(5)	C(10)-C(6)-Co(1)	71.0(2)
P(5) - P(4) - P(3)	98.58(5)	C(6) - C(7) - C(8)	104.8(3)
$C_{O}(1) - P(4) - P(3)$	56 44(4)	C(6) - C(7) - Si(1)	126 5(3)
$C_{0}(2) D(4) D(2)$	50.11(1)	C(0) C(7) C(1)	120.5(3)
CO(2) - P(4) - P(3)	57.55(4)	C(0) - C(7) - SI(1)	120.3(3)
P(4) - P(5) - P(1) + 1	98.88(5)	C(6) - C(7) - Co(1)	68.1(2)
P(4) - P(5) - Co(2)	63.97(4)	C(8) - C(7) - Co(1)	68.7(2)
P(1)#1-P(5)-Co(2)	91.78(5)	Si(1)-C(7)-Co(1)	130.39(19)
C(72)-Si(1)-C(73)	110.9(4)	C(7) - C(8) - C(9)	111.4(3)
C(72)-Si(1)-C(7)	107.4(3)	C(7) - C(8) - Co(1)	72.1(2)
C(73) - Gi(1) - C(7)	110 0(2)	$C(9) - C(8) - C_0(1)$	720(2)
C(73) SI(1) C(7)	100.1(4)	C(0) C(0) C(1)	105 2(2)
C(72) - SI(1) - C(71)	109.1(4)	C(10) - C(9) - C(8)	105.2(3)
C(73) - S1(1) - C(71)	109.3(3)	C(10) - C(9) - S1(2)	125.9(3)
C(7) - Si(1) - C(71)	110.1(2)	C(8) - C(9) - Si(2)	128.7(3)
C(92)-Si(2)-C(93)	111.2(3)	C(10)-C(9)-Co(1)	69.1(2)
C(92)-Si(2)-C(9)	109.8(2)	C(8)-C(9)-Co(1)	68.8(2)
C(93) - Si(2) - C(9)	109.9(2)	Si(2) - C(9) - Co(1)	129.8(2)
C(92) - Si(2) - C(91)	110 1(3)	C(9) - C(10) - C(6)	108 8(3)
$C(02) = C_1(2) = C(01)$	1000(2)	C(9) = C(10) = C(0)	-71 0(2)
$C(\mathcal{F}) = \mathcal{F}(\mathcal{F}) = \mathcal{F}(\mathcal{F})$	100.0(3)	$C(\mathcal{F}) = C(\mathcal{I}) = CO(\mathcal{I})$	(1, 3)
C(9) - S1(2) - C(91)	T00.9(2)	C(b) - C(10) - Co(1)	69.3(2)
C(2)-Si(3)-C(22)	109.2(2)	C(11)-C(12)-C(13)	113.1(8)
C(2)-Si(3)-C(21)	107.4(2)	C(13)#2-C(13)-C(12)	113.2(9)

Symmetrietransformationen für die äquivalenten Atome:

#1 -x,-y,-z+1 #2 -x-1,-y-1,-z+1

Tabelle 4. Anisotrope Auslenkungsparameter $[\text{\AA}^2 x \ 10^3]$ für $[\{Cp^{Si2}Co\}_4P_{10}]$ (22c).

Der Exponent des anisotropen Auslenkungsfaktors hat die Form: - $2\pi^2$ [(ha^{*})²U₁₁ + ... + 2hka^{*}b^{*}U₁₂]

	U ₁₁	U ₂₂	U ₃₃	U ₂₃	U ₁₃	U_{12}
$C_{O}(1)$	27/1)	22(1)	22(1)	6(1)	6(1)	12/1)
CO(1)	27(1) 24(1)	32(1) 36(1)	35(1)	6(1)	0(1)	13(1)
D(1)	24(1)	33(1)	30(1) 34(1)	6(1)	$\frac{1}{4}(1)$	12(1)
D(2)	32(1)	34(1)	42(1)	12(1)	F(1)	14(1)
D(3)	34(1)	45(1)	34(1)	13(1)	9(1)	21(1)
P(4)	28(1)	32(1)	43(1)	9(1)	7(1)	10(1)
P(5)	31(1)	40(1)	39(1)	12(1)	10(1)	12(1)
Si(1)	$5\pm(1)$ 64(1)	46(1)	67(1)	25(1)	26(1)	27(1)
Si(2)	75(1)	62(1)	54(1)	29(1)	33(1)	37(1)
Si(3)	32(1)	42(1)	59(1)	6(1)	3(1)	10(1)
Si(4)	59(1)	57(1)	110(1)	38(1)	-3(1)	24(1)
C(1)	25(2)	56(3)	47(2)	9(2)	13(2)	16(2)
C(2)	24(2)	45(2)	42(2)	6(2)	3(2)	13(2)
C(3)	30(2)	48(2)	40(2)	12(2)	-1(2)	14(2)
C(4)	32(2)	51(2)	60(3)	17(2)	0(2)	20(2)
C(5)	33(2)	52(3)	60(3)	4(2)	6(2)	25(2)
C(6)	38(2)	49(2)	46(2)	13(2)	12(2)	27(2)
C(7)	42(2)	35(2)	45(2)	10(2)	19(2)	21(2)
C(8)	43(2)	36(2)	35(2)	2(2)	12(2)	17(2)
C(9)	45(2)	42(2)	41(2)	11(2)	18(2)	23(2)
C(10)	34(2)	46(2)	53(2)	14(2)	19(2)	22(2)
C(21)	38(3)	64(3)	98(4)	1(3)	-5(3)	12(2)
C(22)	58(3)	66(3)	65(3)	-5(2)	10(2)	26(3)
C(23)	76(4)	82(4)	116(5)	52(4)	31(4)	25(3)
C(41)	115(5)	110(5)	136(6)	86(5)	38(5)	43(5)
C(42)	94(5)	50(3)	160(6)	21(4)	-3(4)	31(3)
C(43)	92(5)	107(5)	206(9)	83(6)	-33(5)	40(4)
C(71)	143(6)	100(5)	77(4)	53(4)	16(4)	1(4)
C(72)	189(8)	104(5)	309(12)	128(7)	179(9)	114(6)
C(73)	76(4)	77(4)	115(5)	51(4)	10(4)	4(3)
C(91)	171(7)	128(5)	105(5)	74(4)	103(5)	105(5)
C(92)	95(4)	110(5)	66(3)	43(3)	12(3)	46(4)
C(93)	106(5)	67(3)	115(5)	53(3)	62(4)	42(3)
C(11)	232(14)	158(10)	201(12)	59(9)	104(11)	73(10)
C(12)	235(17)	229(17)	380(3)	93(17)	120(18)	159(15)
C(13)	231(15)	277(17)	237(15)	165(14)	137(15)	165(17)

Tabelle 5. H-Atomkoordinaten [x 10^4] und äquivalente isotrope Auslenkungsparameter [Å² x 10^3] für [{Cp^{Si2}Co}₄P₁₀] (22c).

$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		x	У	Z	U(eq)
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	н(1)	-5817	-1635	3882	57
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	н(З)	-4991	-1430	1378	54
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(5)	-4812	367	4216	5 <u>-</u> 66
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	н(б)	1410	-2290	3765	54
$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $	H(8)	-2115	-3589	1326	51
$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $	H(10)	1810	-1127	2789	53
$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $	H(21A)	-8718	-3823	1313	120
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(21B)	-8678	-4884	554	120
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(21C)	-8233	-3793	386	120
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(22A)	-5464	-3678	419	106
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	н(22B)	-5856	-4798	534	106
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(22C)	-4489	-3731	1329	106
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(23A)	-5450	-3987	3073	129
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(23B)	-6926	-4966	2351	129
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(23C)	-6782	-3853	3173	129
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(41A)	-2697	1762	1606	160
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(41B)	-3363	453	1144	160
H(42A) -2481 2474 4172 164 $H(42B)$ -3966 2365 4122 164 $H(42C)$ -3132 3076 3640 164 $H(43A)$ -5480 1741 1551 207 $H(43B)$ -6352 1086 2053 207 $H(43C)$ -6150 431 1049 207 $H(71A)$ -1408 -4588 4536 172 $H(71B)$ -1119 -3384 4638 172 $H(71C)$ 85 -3746 4717 172 $H(72A)$ -920 -6092 2680 221 $H(72B)$ 446 -5065 2907 221 $H(72C)$ -733 -5704 1812 221 $H(73A)$ -3480 -5496 1583 141 $H(73B)$ -3640 -4755 2570 141 $H(73C)$ -3613 -5891 2454 141 $H(91A)$ 83 -2952 -445 149 $H(91C)$ 478 -1861 -611 149 $H(92A)$ -2772 -1939 312 129 $H(92C)$ -2417 -2194 -696 129 $H(93A)$ 666 147 865 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93B)$ -1107 -2540 7314 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 <td>H(41C)</td> <td>-2085</td> <td>1179</td> <td>2188</td> <td>160</td>	H(41C)	-2085	1179	2188	160
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(42A)	-2481	2474	4172	164
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(42B)	-3966	2365	4122	164
H(43A) -5480 1741 1551 207 $H(43B)$ -6352 1086 2053 207 $H(43C)$ -6150 431 1049 207 $H(71A)$ -1408 -4588 4536 172 $H(71B)$ -1119 -3384 4638 172 $H(71C)$ 85 -3746 4717 172 $H(72A)$ -920 -6092 2680 221 $H(72B)$ 446 -5065 2907 221 $H(72C)$ -733 -5704 1812 221 $H(73A)$ -3480 -5496 1583 141 $H(73B)$ -3640 -4755 2570 141 $H(73C)$ -3613 -5891 2454 141 $H(91A)$ 83 -2952 -445 149 $H(91B)$ 1457 -1878 323 149 $H(91C)$ 478 -1861 -611 149 $H(92A)$ -2772 -1939 312 129 $H(92B)$ -2753 -3085 -255 129 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(1B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13A)$ -3853 -4643 4713 269	H(42C)	-3132	3076	3640	164
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(43A)	-5480	1741	1551	207
H(43C) -6150 431 1049 207 $H(71A)$ -1408 -4588 4536 172 $H(71B)$ -1119 -3384 4638 172 $H(71C)$ 85 -3746 4717 172 $H(72A)$ -920 -6092 2680 221 $H(72B)$ 446 -5065 2907 221 $H(72C)$ -733 -5704 1812 221 $H(73A)$ -3480 -5496 1583 141 $H(73B)$ -3640 -4755 2570 141 $H(73C)$ -3613 -5891 2454 141 $H(91A)$ 83 -2952 -445 149 $H(91C)$ 478 -1861 -611 149 $H(92B)$ -2772 -1939 312 129 $H(92B)$ -2753 -3085 -255 129 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(11A)$ -1888 -3565 6572 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13B)$ -3896 -5123 5534 269	H(43B)	-6352	1086	2053	207
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(43C)	-6150	431	1049	207
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(71A)	-1408	-4588	4536	172
H(71C)85 -3746 4717 172 $H(72A)$ -920 -6092 2680 221 $H(72B)$ 446 -5065 2907 221 $H(72C)$ -733 -5704 1812 221 $H(73A)$ -3480 -5496 1583 141 $H(73B)$ -3640 -4755 2570 141 $H(73C)$ -3613 -5891 2454 141 $H(91A)$ 83 -2952 -445 149 $H(91B)$ 1457 -1878 323 149 $H(91C)$ 478 -1861 -611 149 $H(92A)$ -2772 -1939 312 129 $H(92B)$ -2753 -3085 -255 129 $H(92B)$ -2753 -3085 -255 129 $H(93A)$ 666 147 865 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(11A)$ -1888 -3565 6572 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13B)$ -3896 -5123 5534 269	H(71B)	-1119	-3384	4638	172
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	H(71C)	85	-3746	4717	172
H(72B)446-50652907221 $H(72C)$ -733-57041812221 $H(73A)$ -3480-54961583141 $H(73B)$ -3640-47552570141 $H(73C)$ -3613-58912454141 $H(91A)$ 83-2952-445149 $H(91B)$ 1457-1878323149 $H(91C)$ 478-1861-611149 $H(92A)$ -2772-1939312129 $H(92B)$ -2753-3085-255129 $H(92C)$ -2417-2194-696129 $H(93A)$ 666147865122 $H(93B)$ 11071651961122 $H(93C)$ -3411171482122 $H(11A)$ -1888-35656572283 $H(11B)$ -2011-25407314283 $H(11C)$ -1786-25726286283 $H(12B)$ -4201-36286543356 $H(13A)$ -3853-46434713269 $H(13B)$ -3896-51235534269	H(72A)	-920	-6092	2680	221
H(72C) -733 -5704 1812 221 $H(73A)$ -3480 -5496 1583 141 $H(73B)$ -3640 -4755 2570 141 $H(73C)$ -3613 -5891 2454 141 $H(91A)$ 83 -2952 -445 149 $H(91B)$ 1457 -1878 323 149 $H(91C)$ 478 -1861 -611 149 $H(92A)$ -2772 -1939 312 129 $H(92B)$ -2753 -3085 -255 129 $H(92C)$ -2417 -2194 -696 129 $H(93A)$ 666 147 865 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93C)$ -341 117 1482 122 $H(11A)$ -1888 -3565 6572 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(11C)$ -1786 -2572 6286 283 $H(12A)$ -4006 -3131 5744 356 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13A)$ -3853 -4643 4713 269 $H(13B)$ -3896 -5123 5534 269	H(72B)	446	-5065	2907	221
H(73A) -3480 -5496 1583 141 $H(73B)$ -3640 -4755 2570 141 $H(73C)$ -3613 -5891 2454 141 $H(91A)$ 83 -2952 -445 149 $H(91B)$ 1457 -1878 323 149 $H(91C)$ 478 -1861 -611 149 $H(92A)$ -2772 -1939 312 129 $H(92B)$ -2753 -3085 -255 129 $H(92C)$ -2417 -2194 -696 129 $H(93A)$ 666 147 865 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93C)$ -341 117 1482 122 $H(11A)$ -1888 -3565 6572 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(11C)$ -1786 -2572 6286 283 $H(12A)$ -4006 -3131 5744 356 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13A)$ -3853 -4643 4713 269 $H(13B)$ -3896 -5123 5534 269	H(72C)	-733	-5704	1812	221
H(73B) -3640 -4755 2570 141 $H(73C)$ -3613 -5891 2454 141 $H(91A)$ 83 -2952 -445 149 $H(91B)$ 1457 -1878 323 149 $H(91C)$ 478 -1861 -611 149 $H(92A)$ -2772 -1939 312 129 $H(92B)$ -2753 -3085 -255 129 $H(92C)$ -2417 -2194 -696 129 $H(93A)$ 666 147 865 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93C)$ -341 117 1482 122 $H(11A)$ -1888 -3565 6572 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(11C)$ -1786 -2572 6286 283 $H(12A)$ -4006 -3131 5744 356 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13A)$ -3853 -4643 4713 269 $H(13B)$ -3896 -5123 5534 269	H(73A)	-3480	-5496	1583	141
H(73C) -3613 -5891 2454 141 $H(91A)$ 83 -2952 -445 149 $H(91B)$ 1457 -1878 323 149 $H(91C)$ 478 -1861 -611 149 $H(92A)$ -2772 -1939 312 129 $H(92B)$ -2753 -3085 -255 129 $H(92C)$ -2417 -2194 -696 129 $H(93A)$ 666 147 865 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93C)$ -341 117 1482 122 $H(11A)$ -1888 -3565 6572 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(12A)$ -4006 -3131 5744 356 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13A)$ -3853 -4643 4713 269 $H(13B)$ -3896 -5123 5534 269	H(73B)	-3640	-4755	2570	141
H(91A) 83 -2952 -445 149 $H(91B)$ 1457 -1878 323 149 $H(91C)$ 478 -1861 -611 149 $H(92A)$ -2772 -1939 312 129 $H(92B)$ -2753 -3085 -255 129 $H(92C)$ -2417 -2194 -696 129 $H(93A)$ 666 147 865 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93C)$ -341 117 1482 122 $H(11A)$ -1888 -3565 6572 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(11C)$ -1786 -2572 6286 283 $H(12A)$ -4006 -3131 5744 356 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13A)$ -3853 -4643 4713 269 $H(13B)$ -3896 -5123 5534 269	H(73C)	-3613	-5891	2454	141
H(91B) 1457 -1878 323 149 $H(91C)$ 478 -1861 -611 149 $H(92A)$ -2772 -1939 312 129 $H(92B)$ -2753 -3085 -255 129 $H(92C)$ -2417 -2194 -696 129 $H(93A)$ 666 147 865 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93C)$ -341 117 1482 122 $H(11A)$ -1888 -3565 6572 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(12A)$ -4006 -3131 5744 356 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13A)$ -3853 -4643 4713 269 $H(13B)$ -3896 -5123 5534 269	H(9IA)	83	-2952	-445	149
H(91C) 478 -1861 -611 149 $H(92A)$ -2772 -1939 312 129 $H(92B)$ -2753 -3085 -255 129 $H(92C)$ -2417 -2194 -696 129 $H(93A)$ 666 147 865 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93C)$ -341 117 1482 122 $H(11A)$ -1888 -3565 6572 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(11C)$ -1786 -2572 6286 283 $H(12A)$ -4006 -3131 5744 356 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13A)$ -3853 -4643 4713 269 $H(13B)$ -3896 -5123 5534 269	H(91B)	1457	-1878	323	149
H(92A) -2772 -1939 312 129 $H(92B)$ -2753 -3085 -255 129 $H(92C)$ -2417 -2194 -696 129 $H(93A)$ 666 147 865 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93C)$ -341 117 1482 122 $H(11A)$ -1888 -3565 6572 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(11C)$ -1786 -2572 6286 283 $H(12A)$ -4006 -3131 5744 356 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13A)$ -3853 -4643 4713 269 $H(13B)$ -3896 -5123 5534 269	H(91C)	4/8	-1861	-611	149
H(92B) -2753 -3085 -255 129 $H(92C)$ -2417 -2194 -696 129 $H(93A)$ 666 147 865 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93C)$ -341 117 1482 122 $H(11A)$ -1888 -3565 6572 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(11C)$ -1786 -2572 6286 283 $H(12A)$ -4006 -3131 5744 356 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13A)$ -3853 -4643 4713 269 $H(13B)$ -3896 -5123 5534 269	H(9ZA)		-1939	312	129
H(92C) -2417 -2194 -696 129 $H(93A)$ 666 147 865 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93C)$ -341 117 1482 122 $H(11A)$ -1888 -3565 6572 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(11C)$ -1786 -2572 6286 283 $H(12A)$ -4006 -3131 5744 356 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13A)$ -3853 -4643 4713 269 $H(13B)$ -3896 -5123 5534 269	H(92B)	-2/53	-3085	-255	129
H(93A) 6060 147 8053 122 $H(93B)$ 1107 165 1961 122 $H(93C)$ -341 117 1482 122 $H(11A)$ -1888 -3565 6572 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(11C)$ -1786 -2572 6286 283 $H(12A)$ -4006 -3131 5744 356 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13A)$ -3853 -4643 4713 269 $H(13B)$ -3896 -5123 5534 269	H(92C)	-2417	-2194	-090	129
H (93B)11071031901122H (93C)-3411171482122H (11A)-1888-35656572283H (11B)-2011-25407314283H (11C)-1786-25726286283H (12A)-4006-31315744356H (12B)-4201-36286543356H (13A)-3853-46434713269H (13B)-3896-51235534269	H(93A)	000 1107	165	000	122
H(11A) -1888 -3565 6572 283 $H(11B)$ -2011 -2540 7314 283 $H(11C)$ -1786 -2572 6286 283 $H(12A)$ -4006 -3131 5744 356 $H(12B)$ -4201 -3628 6543 356 $H(13A)$ -3853 -4643 4713 269 $H(13B)$ -3896 -5123 5534 269	п(ЭЗВ) ц(дэс)	_2/1	エロフ 117	1/01 1/02	⊥∠∠ 1
H(11R)-2011-25407314283H(11B)-1786-25726286283H(12A)-4006-31315744356H(12B)-4201-36286543356H(13A)-3853-46434713269H(13B)-3896-51235534269	ц(ээс) ц(11л)	_1888	- 3222 - 3222	1402 6570	122 283
H(112)-1786-25726286283H(12A)-4006-31315744356H(12B)-4201-36286543356H(13A)-3853-46434713269H(13B)-3896-51235534269	и(ттч) П(11р)	_2011	-2540	7211	205 202
H(12A)-4006-31315744356H(12B)-4201-36286543356H(13A)-3853-46434713269H(13B)-3896-51235534269	н(11С)	-1786	2J=0 -2572	6286	205
H(12B)-4201-36286543356H(13A)-3853-46434713269H(13B)-3896-51235534269	н(12д)	-4006	-3131	5744	356
H(13A)-3853-46434713269H(13B)-3896-51235534269	H(12R)	-4201	-3628	6543	356
H(13B) -3896 -5123 5534 269	H(13A)	-3853	-4643	4713	269
	H(13B)	-3896	-5123	5534	269

Dank

Zum Abschluß dieser Arbeit möchte ich mich bei denjenigen bedanken, die zum Gelingen dieser Arbeit beigetragen haben. Besonders möchte ich mich bedanken bei:

- Herrn Dr. *G. Wolmershäuser* für die Aufnahme aller Röntgenstrukturen und seine stete Diskusssions- und Hilfsbereitschaft.
- Herrn Prof. Dr. *H. Sitzmann* für die Überlassung der Synthesevorschrift von HCp^{3/2} vor deren Veröffentlichung sowie für hilfreiche Ratschläge bei der Herstellung von Carbonyl-komplexen.
- Frau Dr. G. Hornung für die Aufnahme von Massenspektren.
- Frau Dr. C. Hofmann, Frau Dipl.-Chem. B. Koch, Frau Dipl.-Chem. K. Mast, Frau H. Ruzek und den Herren Dipl.-Chem. T. Hilt und S. Weigel für die Aufnahme einiger NMR-Spektren.

Die Studierenden J. Frunzke, M. Krein und M. Zeiger haben im Rahmen ihres AC-II/2-Praktikums mit vollem Engagement an den experimentellen Arbeiten mitgewirkt.

Lebenslauf

Angaben zur Person

Name:	Thomas Völmecke
Geburtsdatum:	30. Mai 1969
Geburtsort:	Frankenthal/Pfalz
Nationalität:	deutsch

Schulbildung

1975-1979	Grundschule Beindersheim
1979-1988	Staatl. Karolinengymnasium Frankenthal/Pfalz
1988	Allgem. Hochschulreife
1988-1990	Zivildienst

Studium

1990-1992	Universität Kaiserslautern, Grundstudium Chemie, Vordiplom
1992-1995	Hauptstudium mit Diplomarbeit im Arbeitskreis von
	Prof. Dr. O. J. Scherer
1995	Diplom in Chemie, Preisträger der Professor Dr. Drs. h.c. Adolf
	Steinhofer-Stiftung
1995-98	Anfertigung einer Doktorarbeit im Arbeitskreis von
	Prof. Dr. O. J. Scherer
1995-98	wissenschaftlicher Mitarbeiter an der Universität Kaiserslautern