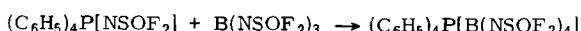


Tetraphenylphosphonium-tetrakis(difluorooxoschwefelimidato)borat^[**]

Von Rainer Eisenbarth und Wolfgang Sundermeyer^[*]

Als erste Koordinationsverbindung mit nur NSOF₂-Gruppen als Liganden konnten wir jetzt das Tetraphenylphosphonium-Salz des Tetrakis(difluorooxoschwefelimidato)borats (3) darstellen. Neben Li[B(N₃)₄]^[11] und Li[B(NCS)₄]^[21] ist (3) zugleich ein weiteres Beispiel eines über Stickstoff gebundenen tetrakoordinierten Pseudohalogenkomplexes des Bors.



(1)

(2)

(3)

Kondensiert man in einer Glasfalle zu 0.44 g (1.0 mmol) Tetraphenylphosphonium-difluorooxoschwefelimidat (1)^[3] 2 g (6.4 mmol) Bor-tris(difluorooxoschwefelimidat) (2)^[4], läßt während 12 h von -80°C auf Raumtemperatur austauen, röhrt noch 5 bis 6 h und pumpt den Überschuß an (2) ab (48 h), so erhält man (3) mit quantitativer Ausbeute als weißen, kristallinen Festkörper, der von (1) abweichende Reflexe im Röntgendiagramm zeigt und sich bei der Elementaranalyse als reines (3) erweist. Das ¹H-NMR-Spektrum stimmt mit dem von (1) sowie von (C₆H₅)₄PCl überein; das ¹⁹F-NMR-Spektrum zeigt ein Singulett bei $\delta = -51.8$ (in Acetonitril, rel. CFCl₃ ext.). Neben dem IR-Spektrum (3028 w, 1590 m, 1450 vs, 1342 w, 1320 w, 1260 s, 1192 m, 1113 s, 1003 m, 940 vs, 785 vs, 756 m, 728 vs, 695 s, 590 m, 560 m und 530 s cm⁻¹; KBr-Preßling) gibt vor allem das ¹¹B-NMR-Spektrum mit einem Signal bei $\delta = 7.96$ (in [D₃]-Acetonitril, rel. BF₃·OEt₂ ext.) Aufschluß über die Tetrakoordination des Bors. Dieser Meßwert entspricht der Erwartung nach einem Schema der chemischen Verschiebung als Funktion der Elektronegativität der Ligandatome X in BX₄[⊖]-Komplexen^[5].

Eingegangen am 30. Januar 1978 [Z 915]

[*] Prof. Dr. W. Sundermeyer, Dipl.-Chem. R. Eisenbarth
Anorganisch-chemisches Institut der Universität
Im Neuenheimer Feld 270, D-6900 Heidelberg 1

[**] Diese Arbeit wurde von der Deutschen Forschungsgemeinschaft und dem Fonds der Chemischen Industrie unterstützt. Dr. G. Heckmann, Stuttgart, danken wir für Messung und Interpretation des ¹¹B-NMR-Spektrums.

[1] E. Wiberg, H. Michaud, Z. Naturforsch. B9, 499 (1954).

[2] F. Klanberg, Z. Anorg. Allg. Chem. 316, 197 (1962).

[3] H. W. Roesky, O. Glemser, A. Hoff, W. Koch, Inorg. Nucl. Chem. Lett. 3, 39 (1967).

[4] Ch. Jäckh, A. Roland, W. Sundermeyer, Z. Naturforsch. B27, 1102 (1972).

[5] H. Nöth, H. Vahrenkamp, Chem. Ber. 99, 1049 (1966).

Difluorarsorane und homologe Verbindungen R'R₂EF₂ (E=As, Sb, Bi) durch oxidative Direktfluorierung von Organoarsanen, -stibanen und -bismutanen^[**]

Von Ingo Ruppert und Volker Bastian^[*]

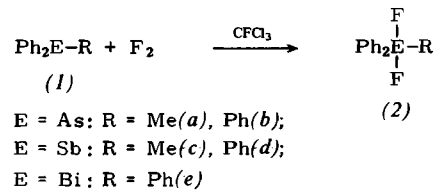
Selektive Gasfluorierungen elementorganischer Verbindungen sind dem präparativ arbeitenden Chemiker wenig ver-

[*] Dr. I. Ruppert [†], Dr. V. Bastian
Anorganisch-chemisches Institut der Universität
Gerhard-Domagk-Straße 1, D-5300 Bonn 1

[†] Korrespondenzautor.

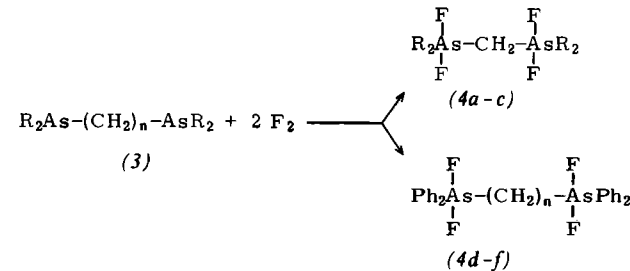
[**] Fluorierte Elementorganica: Oxidative Flüssigphasen-Direktfluorierung. 3. Mitteilung. – 2. Mitteilung: I. Ruppert, Chem. Ber., im Druck.

traut^[1]. Die an tertiären Phosphanen beobachtete oxidative Fluorierung des Phosphors^[2] ohne nennenswerte Bildung von Nebenprodukten konnte jetzt erstmals auf seine höheren Homologen übertragen werden.



Daß sich neben der stets konkurrierenden Seitenkettenhalogenierung unter den milden Versuchsbedingungen auch die fluorierende Spaltung der Element-Kohlenstoff-Bindung weitgehend unterdrücken läßt^[3], überrascht angesichts einer Abnahme der E-C-Bindungsstärke in der Gruppe von P bis Bi.

Die direkte Fluorierung vereinfacht den konventionell zweistufigen Chlor/Fluor-Austausch mit Metallfluoriden [(2d)^[4a], (2e)^[4b]] und ist der nur für (2b) beschriebenen Druckeinwirkung von Schwefeltetrafluorid^[4c] im präparativen Aufwand vergleichbar. Ihre große Anwendungsbreite soll am Beispiel der Bis(difluorarsorane) als bisher unbekannter Substanzklasse verdeutlicht werden.

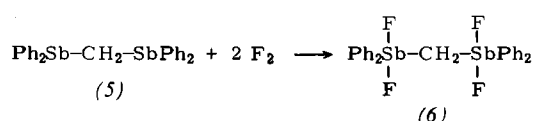


n = 1: R = Me(a), Et(b), iPr(c), Ph(d);

n = 2: R = Ph(e);

n = 3: R = Ph(f)

Sowohl phenylierte als auch gegen Substitution weniger resistente alkylierte, ditertiäre Bisarsane (3) mit verschieden langen Methylenbrücken lassen sich mit einem durch Inertgas verdünnten Fluorstrom in hoher Ausbeute in ihre Tetrafluoride umwandeln. Ähnlich gut reagiert das Bisstiban (5).



Da in Abhängigkeit von der Substrat-Reaktivität und vom Löslichkeitsverhalten der partiell fluorierten Zwischenstufen das eingeleitete Fluor nur zum Teil addiert wird, eine unkontrollierte Überfluorierung jedoch unspezifisch den Alkylteil angreift^[5], ist genaue Dosierung erforderlich.

Der Reaktionsablauf ist ¹H-NMR-spektroskopisch wegen des hohen Phenylanteils oder komplexer Alkyl-Signale von (3b) sowie (3c)^[6] schwierig zu überwachen. Edukt, Difluorid-Zwischenstufe^[7] und Produkt lassen sich jedoch durch ¹³C{¹H}-NMR-Spektroskopie gut erfassen; sie garantiert nicht nur sichere Erkennung des Reaktionsendpunktes (Verschiebungsparameter in Tabelle 1), sondern ermöglicht auch eine einfache Strukturdiagnose aufgrund der Fluor-Kohlenstoff-Kopplungen. So beweisen das Pseudotriplett der α -Alkyl- oder das Triplett der α, β -Phenyl-C-Atome und die Quintettauf-