ZUSCHRIFTEN

Gemischtvalente, tetranucleare Eisenchelatkomplexe als Endorezeptoren: Ladungskompensation durch Kationen-Einschluß**

Rolf W. Saalfrank*, Roman Burak, Alexandra Breit, Dietmar Stalke, Regine Herbst-Irmer, Jörg Daub, Michael Porsch, Eckhard Bill, Markus Müther und Alfred X. Trautwein

Professor Helmut Ringsdorf zum 65. Geburtstag gewidmet

Voraussetzung für die rasche Entwicklung der endohedralen Chemie, d. h. der Chemie im Inneren von Käfigen, ist der einfache Zugang zu Wirtmolekülen mit variablem Innendurchmesser^[2]. Zu dieser Thematik haben wir kürzlich über den vierkernigen, adamantanoiden Fe^{III}-Spacerkomplex [Fe₄L₆¹] **1** berichtet^[1]. Komplex **1** verfügt über einen beachtlichen Hohlraum, der prinzipiell zur Aufnahme von Gastmolekülen geeignet sein sollte. Unsere Versuche, auf analoge Weise den Spacerfreien Metallospherand-Grundkörper [Fe₄L₆²] zu erhalten, lieferten bisher nicht eindeutig charakterisierbare Produkte. trahydrofuran und anschließendem Aufarbeiten mit wäßriger Ammoniumchloridlösung. Die bis(zweizähnigen), Spacerfreien Brückenliganden L² und L³ entstehen formal durch Verknüpfung von zwei Malonsäuredialkylester-Monoanionen mit Oxalylchlorid zu H_2L^2 bzw. H_2L^3 und darauffolgende doppelte Deprotonierung.

Die Mikroanalysen und die FAB-Massenspektren von 2 und 3 lieferten erste Anhaltspunkte dafür, daß es sich bei diesen Produkten um Wirt-Gast-Verbindungen handeln könnte. Die Molekül- und Fragmentionenpeaks von 2 und 3 liegen jeweils um die bei einem Einschluß eines Ammonium-Ions zu erwartenden 18 Massenzahlen höher.

Zur widerspruchsfreien Charakterisierung von 2 und 3 haben wir von beiden Komplexen Kristallstrukturanalysen angefertigt^[8], nach deren Ergebnissen 2 und 3 im Kristall als neutrale, vierkernige, gemischtvalente Chelatkomplexe mit endohedralkomplexiertem Kation zur Ladungskompensation vorliegen (Abb. 1). Den Rezeptorkern von 2 und 3 bildet jeweils ein regu-



Dagegen erhielten wir in einer Eintopf-Reaktion erstmals die vierkernigen, gemischtvalenten Ammonium-Einschlußkomplexe $[NH_4 \subset Fe_4L_6^2]$ und $[NH_4 \subset Fe_4L_6^3]$ 3^[3]. Die Komplexe 2 und 3 bilden sich durch spontane Selbstorganisation^[1,4-7] bei der Umsetzung von Malonsäuredialkylestern mit Methyllithium/Eisen(II)-chlorid und Oxalylchlorid bei -78 °C in Te-

[*]	Prof. Dr. R. W. Saalfrank, Dr. R. Burak, DiplChem. A. Breit Institut für Organische Chemie der Universität Erlangen-Nürnberg Henkestraße 42, D-91054 Erlangen Telefax: Int. + 9131/85-6864
	PrivDoz. Dr. D. Stalke, Dr. R. Herbst-Irmer ^[+]
	Institut für Anorganische Chemie der Universität Göttingen
	Prof. Dr. J. Daub, DiplChem. M. Porsch ^[++]
	Institut für Organische Chemie der Universität Regensburg
	Dr. E. Bill, DiplPhys. M. Müther, Prof. Dr. A. X. Trautwein [+++]
	Institut für Physik der Medizinischen Universität Lübeck
[*]	Einkristall-Röntgenstrukturanalysen
{ ⁺ +}	Elektrochemie

- [⁺⁺⁺] Mößbauer-Spektren
- [**] "Adamantanoide" Chelatkomplexe, 4. Mitteilung. Diese Arbeit wurde von der Deutschen Forschungsgemeinschaft und dem Fonds der Chemischen Industrie gefördert. Herrn Prof. Dr. F. Vögtle und Frau Dr. S. Schuth, Universität Bonn, sowie Herrn Prof. Dr. K.-P. Zeller, Universität Tübingen, danken wir für die Aufnahme von FAB-Massenspektren. – 3. Mitteilung: [1].



Abb. 1. Oben: Struktur von **2** im Kristall (Ansicht entlang der kristallographischen C_3 -Achse: H-Atome des NH₄⁺-Ions leer, O-Atome punktiert, C-Atome schattiert). Unten: Stereoansicht von **2** entlang der kristallographischen C_3 -Achse. Aus Gründen der besseren Übersichtlichkeit wurde das Kristallwasser nicht dargestellt.

läres Tetraeder, in dessen Ecken sich ein Fe^{II} - und drei Fe^{II} -Ionen befinden. Die sechs Tetraederkanten werden jeweils durch den bis(zweizähnigen), zweifach negativ geladenen Brückenliganden L² oder L³ gebildet. Jedes der vier Eisen-Ionen ist oktaedrisch von sechs Sauerstoffatomen umgeben^[13]. Exakt im Zentrum des Tetraeders aus vier Eisen-Ionen befindet sich ein Ammonium-Ion, das vermutlich bei der Bildung von **2** und **3** als Templat fungiert und dabei während des Aufbaus des Systems eingeschlossen wird.

Bei oktaedrischen Koordinationszentren des Typs MA_3B_3 [für zweizähnige Liganden: $M(AB)_3$] können sich zwei Enantiomerenpaare $[(\Delta)$ -, (Λ) -fac und (Δ) -, (Λ) -mer] bilden^[14]. Die chiralen, racemischen Komplexe 2 und 3 kristallisieren in der kubischen Raumgruppe $Fd\bar{3}$. Alle vier Eisenzentren in 2 und 3 sind jeweils identisch koordiniert, wobei die Komplexe entweder als

ZUSCHRIFTEN

 (Δ, Δ, Δ) -fac- oder als $(\Lambda, \Lambda, \Lambda)$ -fac-Stereoisomere vorliegen^[1]. Bei idealisierender Betrachtung (die Fe-Fe-Abstände unterscheiden sich bei beiden Beispielen um weniger als 1.3%) kann man 2 und 3 annähernd *T*-Molekülsymmetrie (charakterisiert durch drei C_2 - und vier C_3 -Achsen)^[5, 15] zuordnen. Dies steht im Gegensatz zum Spacer-Komplex [Fe₄L₆] 1, der exakt S_4 -symmetrisch und somit achiral ist (meso-Form). In 1 sind die Liganden L¹ um die vier Eisenzentren ebenfalls facial angeordnet, wobei hier jedoch die Eisenzentren jeweils nur paarweise gleiche Konfiguration [(Δ, Δ) - und (Λ, Λ) -fac] aufweisen^[1, 4].

Der gemischtvalente Charakter von 2 und 3 wird eindeutig durch ihre Mößbauer-Spektren belegt. Die Pulverproben der Komplexe 2 und 3 zeigen im Temperaturbereich von 4.2–300 K jeweils ein nahezu temperaturunabhängiges Triplett, das durch die Überlagerung von zwei Quadrupoldubletts [ein High-spin-Fe^{II}-Zentrum: Quadrupolaufspaltungen $\Delta E_{\rm Q}(4.2 \text{ K}) = 2.90 (2)$, 2.79 (3) mms⁻¹, Isomerieverschiebungen $\delta(4.2 \text{ K}) = 1.29 (2)$, 1.29 (3) mms⁻¹; drei Fe^{III}-Zentren: Quadrupolaufspaltungen $\Delta E_{\rm Q}(4.2 \text{ K}) = 0.71 (2)$, 0.84 (3) mms⁻¹, Isomerieverschiebungen $\delta(4.2 \text{ K}) = 0.56 (2)$, 0.55 (3) mms⁻¹] zustande kommt (Abb. 2, links). Die Tatsache, daß für die Komplexe 2 und 3



Abb. 2. Links: Molbauer-Spektrum einer Pulverprobe von 2, aufgehommen bei 4.2 K. Die durchgezogene Linie ist das Ergebnis einer Anpassung mit zwei Dubletts von Lorentz-Linien. Subspektren: Fe^{II} (---), $\Delta E_Q = 2.90 \text{ mm s}^{-1}$, $\delta =$ 1.29 mm s⁻¹, $\Gamma = 0.42 \text{ mm s}^{-1}$, 24% rel. Intensität; Fe^{III} (---), $\Delta E_Q =$ 0.71 mm s⁻¹, $\delta = 0.56 \text{ mm s}^{-1}$, $\Gamma = 0.59 \text{ mm s}^{-1}$, 76% rel. Intensität. Rechts: Pseudodünnschicht-Cyclovoltammogramm von 2 (---) und 3 (---) in Acetonitril/ 0.1 m Tetrabutylammoniumhexafluorophosphat, Vorschubgeschwindigkeiten 2 mVs⁻¹ (2), 5 mVs⁻¹ (3). Skalierung der Ordinate: 1 Teilstrich entspricht 0.05 µA (2), 0.1 µA (3), negativer Strom nach oben aufgetragen, Potentialangabe vs. Ferrocen/Ferrocenium (Fc/Fc⁺).

getrennte Mößbauer-Subspektren für die Fe^{II}- und Fe^{III}-Zentren beobachtet werden, zeigt zumindest im Zeitfenster der Mößbauer-Spektroskopie (ca. 10^{-7} s) lokalisierte Valenzen an. Auch bei Raumtemperatur treten keine signifikanten Linienverbreiterungen auf, die auf eine Valenzdynamik hindeuten würden. Der scheinbare Widerspruch zum Ergebnis der Röntgenbeugung von 2 und 3, wo keine augenfälligen Unterschiede in den Koordinationssphären der Fe^{II}- und Fe^{III}-Zentren gefunden werden, ist auf eine statistische Fehlordnung der Fe^{II}-Plätze zurückzuführen. Bei den Komplexen 2 und 3 konnte bei temperaturabhängigen Suszeptibilitätsmessungen im Bereich von 1.5-300 K keine Austauschwechselwirkung zwischen den gemischtvalenten Eisenzentren beobachtet werden. Aufgrund der EPR-spektroskopischen Ergebnisse muß aber angenommen werden, daß zwischen diesen Zentren dennoch eine schwache Kopplung $(J < 1 \text{ cm}^{-1})$ besteht, weil nur ein einziges, sehr breites Resonanzsignal bei g = 2 beobachtet wird.

Die redoxaktiven Eisenzentren der gemischtvalenten Komplexe 2 und 3 liegen wenig zugänglich im Inneren dieser Verbindungen und haben sehr ähnliche elektrochemische Eigenschaften. Unter aprotischen Bedingungen^[16] zeigen die Cyclovoltammogramme dieser Verbindungen eine extreme Abhängigkeit von der Vorschubgeschwindigkeit. Deshalb konnten auswertbare Spektren von 2 und 3 nur mit sehr langsamen Vorschubgeschwindigkeiten unter Pseudodünnschicht-Bedingungen^[17] erhalten werden. Unter diesen Voraussetzungen beobachtet man Cyclovoltammogramme, die vier^[18] quasireversible Redoxstufen aufweisen (Abb. 2, rechts). In Tabelle 1 sind die

Tabelle 1. Peakpotentiale von 2 und 3, angegeben in mV vs. Fc/Fc^+ , entnommen aus Dünnschichtvoltammogrammen in Acetonitril/0.1 M Tetrabutylammoniumhexafluorophosphat mit Vorschubgeschwindigkeiten von 2 mVs⁻¹ (2) bzw. 5 mVs⁻¹ (3) (vgl. mit Abb. 2 rechts).

		E^{1}	E ^u	E ^{III}	E ^{IV}
2	$E_{\rm pc}$ [a]	-150	-330	- 510	- 700
	E_{pa} [b]	-130	- 310	-470	-640
3	E_{pc} [a]	-240	-450	-660	-910
	$E_{\rm pa}$ [b]	-210	- 390	-570	- 720

[a] E_{pc} : kathodisches Peakpotential. [b] E_{ps} : anodisches Peakpotential.

gemessenen Potentiale angegeben. Es fällt auf, daß 3 im Vergleich zu 2 bei negativeren Potentialen reduziert wird. Zwischen den tetraedrisch angeordneten Eisenzentren der Verbindungen 2 und denen von 3 besteht, wie im Spacer-Komplex 1, nur eine sehr geringe elektronische Wechselwirkung. Im Gegensatz zu Komplex 1, der einen Ein-Potential-Vier-Elektronen-Transfer zeigt, beobachtet man bei 2 und 3 einen Vier-Potential-Vier-Elektronen-Transfer. Dieser Befund beruht wahrscheinlich auf den, im Vergleich zu 1, geringeren Eisen-Eisen-Abständen in 2 und 3; dies bewirkt eine stärkere Coulomb-Wechselwirkung zwischen den Metallzentren, was zu einer Aufspaltung der Redoxpotentiale führt.

Insgesamt geschen sind die erhaltenen Verbindungen $2^{[19]}$ und 3 Neutralteilchen. Derartige Spezies sind auch wegen ihrer Analogie zur Reihe Metallatom {Na}, Cryptatium {[Na⁺ \subset (bpy)₃]e⁻} oder Elektrid {[K⁺ \subset [2.2.2]Cryptand], e⁻} von erheblichem Interesse^[20]. Erste FAB-massenspektrometrische Befunde berechtigen zu der Annahme, daß nach der oben beschriebenen Methode auch Einschlußkomplexe des Typs [M \subset Fe₄L₆³] (molekulare Zeolithe, M = Na, K, Rb, Cs) herstellbar sind. Der entscheidende Vorteil der hier angewandten Synthese-Strategie liegt darin, daß komplexe Strukturen mit definierter Architektur und spezifischen Eigenschaften durch spontane Selbstorganisation zugänglich sind, ohne daß man dabei den mühsamen Weg über zahlreiche Stufen beschreiten müßte.

Experimentelles

Allgemeine Arbeitsvorschrift: Zu einer Lösung von 30 mmol Malonsäuredialkylester in 50 mL wasserfreiem THF (N₂, -78 °C) tropft man innerhalb 0.5 h 30 mmol einer mit 10 mL wasserfreiem THF verdünnten Methyllithium-Lösung (1.6 M in Dicthylether), rührt das Reaktionsgemisch 1 h (-78 °C) und gibt anschließend 5.96 g (30 mmol) FeCl₂ · 4 H₂O zu. Nach 1 h Rühren tropft man zu der Suspension 0.95 g (0.68 mL, 7.5 mmol) Oxalylchlorid (frisch destilliert) in 20 mL wasserfreiem THF (-78 °C), erwärmt während 18 h auf 20 °C und versetzt die tiefrote, klare Lösung mit 100 mL gesättigter wäßriger Ammoniumchloridlösung. Man trennt im Scheidetrichter, extrahiert die wäßrige Phase dreimal mit je 70 mL Halogenalkan (Trichlormethan für 2, Dichlorethan für 3), trocknet die vereinigten organischen Phasen über wasserfreiem Natriumsulfat, verdampft das Lösungsmittel bis auf 5 mL und kristallisiert das Reaktionsprodukt durch Zusatz von 50 mL Diethylether/Hexan (0 °C, 1:1). Bisweilen entstehen schwarzrote Oktaeder (R = Me), die nach den Ergebnissen eines Mößbauer-Spektrums (300 K) ein Fe^{II}/Fe^{III}-Verhältnis von 1:1 aufweisen (Fe^{II}: $\Delta E_Q = 2.69 \text{ mm s}^{-1}$, $\delta = 1.20 \text{ mm s}^{-1}$; Fe^{III}: $\Delta E_Q = 0.55 \text{ mm s}^{-1}$, $\delta = 0.46 \text{ mm s}^{-1}$), bzw. rubinrote Oktaeder (R = Et), die nach den Ergebnissen eines Mößbauer-Spektrums (300 K) ausschließlich Fe^{III} enthalten ($\Delta E_Q = 0.77 \text{ mm s}^{-1}$, $\delta = 0.44 \text{ mm s}^{-1}$).

2: Rubinrote Kristalle aus Trichlormethan durch Eindiffundieren von Diethylether. Ausbeute: 1.47 g (55%), Zers. ab 200°C; IR (KBr): $\tilde{v} = 1730$ cm⁻¹ (C=O, breit); FAB-MS (3-Nitrobenzylalkohol-Matrix): m/z 2138 [NH₄ \subset Fe₄L₆²].

3: Rubinrote Kristalle aus Dichlormethan durch Eindiffundieren von Diethylether. Ausbeute: 1.23 g (40%), Zers. ab 200°C; IR (KBr): $\tilde{v} = 1700 \text{ cm}^{-1}$ (C=O, breit); FAB-MS (3-Nitrobenzylalkohol-Matrix): m/z 2475 [NH₄ \subset Fe₄L³₆].

Eingegangen am 15. Februar 1994 [Z 6694]

- R. W. Saalfrank, B. Hörner, D. Stalke, Angew. Chem. 1993, 105, 1223-1225; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1993, 32, 1179-1182.
- [2] Highlights zu dieser Thematik: Frontiers in Supramolecular Organic Chemistry and Photochemistry (Hrsg.: H.-J. Schneider, H. Dürr), VCH, Weinheim, 1991; T. Weiske, T. Wong, W. Krätschmer, J. K. Terlouw, H. Schwarz, Angew. Chem. 1992, 104, 242--244; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1992, 31, 183-185; M. T. Pope, A. Müller, *ibid.* 1991, 103, 56-70 bzw. 1991, 30, 34-48; A. Müller, R. Rohlfing, E. Krickemeyer, H. Bögge, *ibid.* 1993, 105, 916-918 bzw. 1993, 32, 909-912; M. I. Khan, A. Müller, S. Dillinger, H. Bögge, Q. Chen, J. Zubieta, *ibid.* 1993, 105, 1811-1814 bzw. 1993, 32, 1780-1782; A. Müller, K. Hovemeier, R. Rohlfing, *ibid.* 1992, 104, 1214-1216 bzw. 1992, 31, 1192-1194; A. Müller, E. Krickemeyer, M. Penk, R. Rohlfing, A. Armatage, H. Bögge, *ibid.* 1991, 103, 1720-1722 bzw. 1991, 30, 1674-1677; H. Hopf, *ibid.* 1991, 103, 1137-1139 bzw. 1991, 30, 1117-1118; C. Seel, F. Vögtle, *ibid.* 1992, 104, 542-563 bzw. 1992, 31, 528-549; K. Worm, F. P. Schmidtchen, A. Schier, A. Schäfer, M. Hesse, *ibid.* 1994, 106, 360-362 bzw. 1994, 33, 327-329; Y. D. Chang, J. Salta, J. Zubieta, *ibid.* 1994, 106, 347-350 bzw. 1994, 33, 325-327.
- [3] Zur Definition endohedraler Einschlußverbindungen [$\sigma \subset \rho$] (σ = Substrat, ρ = Rezeptor) vgl. Lit. [6a].
- [4] R. W. Saalfrank, A. Stark, K. Peters, H. G. von Schnering, Angew. Chem. 1988, 100, 878-880; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1988, 27, 851-853.
- [5] R. W. Saalfrank, A. Stark, M. Bremer, H.-U. Hummel, Angew. Chem. 1990, 102, 292-294; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1990, 29, 311-314.
- [6] Übersichten: a) J.-M. Lehn, Angew. Chem. 1988, 100, 91-116; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1988, 27, 89-112; b) ibid. 1990, 102, 1347-1362 bzw. 1990, 29, 1304-1319.
- [7] I. Cragg-Hine, M. G. Davidson, O. Kocian, F. S. Mair, E. Pohl, P. R. Raithby, R. Snaith, N. Spencer, J. F. Stoddart, Angew. Chem. 1993, 105, 1254 1256; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1993, 32, 1182–1184; M. Simard, D. Su, J. D. Wuest, J. Am. Chem. Soc. 1991, 113, 4696–4698.
- [8] Kristalldaten von 2: $[NH_4 \subset C_{72}H_{72}O_{60}Fe_4]$ ·15.88 H₂O, M = 2424.82, kubisch, Raumgruppe $Fd\bar{3}$, a = b = c = 3132.7(4) pm, V = 30.744(7) nm³, Z = 8, $\rho_{ber.} = 1.048$ Mgm⁻³, F(000) = 10062, $\lambda = 71.073$ pm, T = 153 K, $\mu(Mo_{Ka}) = 0.451 \text{ mm}^{-1}$. Kristallabmessungen: $1.0 \times 0.5 \times 0.5 \text{ mm}$, $6^{\circ} \le 2\theta \le$ 50°; von den 9825 gesammelten Reflexen waren 2277 unabhängig, von denen 2273 zur Verfeinerung von 156 Parametern mit Hilfe von 102 restraints genutzt wurden; größte Restelektronendichte: 272 enm⁻³ $R1[F > 4\sigma(F)] = 0.062$, wR2 = 0.200 (alle Daten). Kristalldaten von 3: $[NH_4 \subset C_{96}H_{120}O_{60}Fe_4] \cdot 4 CH_2Cl_2 \cdot 15 H_2O, M = 3085.31$, kubisch, Raumgruppe $Fd\overline{3}$, a = b = c = 3216.9(4) pm, V = 33.290(7) nm³, Z = 8, $\varrho_{ber} = 0.000$ 1.231 Mg m⁻³, F(000) = 12872, $\lambda = 71.073$ pm, T = 153 K, $\mu(Mo_{Ka}) =$ 0.555 mm^{-1} . Kristallabmessungen: $0.8 \times 0.6 \times 0.6 \text{ mm}$, $4^{\circ} \le 2\theta \le 50^{\circ}$; von den 5105 gesammelten Reflexen sind 2460 unabhängig, von denen 2450 zur Verfeinerung von 164 Parametern mit Hilfe von 39 restraints genutzt wurden; größte Restelektronendichte: 526 enm⁻³, $R1[F > 4\sigma(F)] = 0.069$, wR2 =0.210 (alle Daten) mit $R1 = \Sigma ||F_0| - |F_c|/\Sigma |F_o|$, $wR2 = [\Sigma w (F_0^2 - F_c^2)^2/$ $\Sigma w(F_o^2)^2]^{0.5}$. Die Daten beider Strukturen wurden auf einem Stoe-Huber-Eigenbaudiffraktometer gesammelt. Intensitätsbestimmungen wurden an schockgekühlten Kristallen im Öltropfen [9] nach der 2 8/w-Abtastung durchgeführt. Alle Daten wurden semiempirisch absorptionskorrigiert. Die Strukturen wurden durch Direkte Methoden gelöst (SHELXS-90) [10] und nach dem Kleinste-Fehlerquadrate-Verfahren gegen F^2 verfeinert [11]. Die Struktur von 2 wurde erfolgreich als Zwilling $(Fd\overline{3}/Fd\overline{3}m)$ verfeinert. Der Zwillingsfaktor B verfeinerte auf 0.474(4) [12]. Die Fehlordnung des CH2Cl2-Lösungsmittelmoleküls von 3 konnte nicht vollständig aufgelöst werden. Eine CCl2-Einheit wurde mit Abstandsrestraints verfeinert. Weitere Einzelheiten zu den Kristallstrukturuntersuchungen können beim Direktor des Cambridge Crystallographic Data Center, 12 Union Road, GB-Cambridge CB21EZ, unter Angabe des vollständigen Literaturzitats angefordert werden.
- [9] T. Kottke, D. Stalke, J. Appl. Crystallogr. 1993, 26, 615-619.
- [10] G. M. Sheldrick, Acta Crystallogr. Sect. A 1990, 46, 467-473.
- [11] G. M. Sheldrick, SHELXL-93, Programm zur Strukturverleinerung, Göttingen, 1993.
- [12] C. S. Pratt, B. A. Coyle, J. A. Ibers, J. Chem. Soc. A 1971, 2146 2151.
- [13] Zur Topologie der vierkernigen Chelatkomplexe 1-3 (Brückenköpfe: Felonen) vgl. auch die Verhältnisse bei sphärischen Tricyclen (Brückenköpfe:

N-Atome): Lit. [6]; F. P. Schmidtchen, Angew. Chem. 1977, 89, 751 552, Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1977, 16, 720-721; J.-M. Lehn, Pure Appl. Chem. 1977, 49, 857-870; E. Graf, J.-M. Lehn, J. Am. Chem. Soc. 1975, 97, 5022-5024.

- [14] M. Becke-Goehring, H. Hoffmann, Komplexchemie, Springer, Berlin, 1970, S. 26ff.; siehe auch Nomenclature of Inorganic Chemistry (Hrsg.: G. J. Leigh), Blackwell, Oxford, 1991, S. 179ff. (Bei oktaedrischen Komplexen des Typs MA⁴B¹A²B²A³B³ treten fünf Enantiomerenpaare auf: J. Leong, K. N. Raymond, J. Am. Chem. Soc. 1975, 97, 293–296). Vgl. hierzu auch die von der IUPAC empfohlenen Deskriptionen OC-6-22 (für facial) und OC-6-21 (für meridional).
- [15] R. S. Cahn, C. K. Ingold, V. Prelog, Angew. Chem. 1966, 78, 413–447; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1966, 5, 385–415; G. Haas, V. Prelog, Helv. Chim. Acta 1969, 52, 1202–1218.
- [16] Amel System 5000. Ungeteilte Zelle mit Pt-Scheibenelektrode und Ag/AgCl-Pseudoreferenzelektrode. Potentialangaben vs. Fc/Fc⁺.
- [17] Pseudodünnschicht bedeutet, daß die Arbeitselektrode auf den Glaskolben der CV-Zelle aufgesetzt wird. CV = Cyclovoltammetrie.
- [18] Der Ausgangspunkt für die CV-Experimente liegt dabei bei + 250 mV (2) bzw. + 200 mV (3) vs. Ag/AgCI-Pseudoreferenzelektrode. Dadurch wird bei der eingesetzten Verbindung, die ein Fe^{II}- und drei Fe^{III}-Zentren enthält, vor Beginn des Potentialcyclus in der Dünnschicht das zweiwertige Eisen ebenfalls zu dreiwertigem oxidiert. Deshalb beobachtet man vier aufeinanderfolgende Reduktionssignale.
- [19] Eine alternative Schreibweise für $[NH_4 \subset Fe_4L_6^2]$ 2 ist $\{[NH_4^+ \subset Fe_4L_6^2]e^-\}$ 2.
- [20] Die Reihe Alkalimetallatom, Cryptatium, ("expandiertes Atom" oder Radikalkontaktionenpaar) und Elektrid (Rydberg-Atom oder Elektronensalz), führt Beispiele von Systemen auf, bei denen das Elektron formal immer weiter vom Atom entfernt wird. Vgl. hierzu: L. Echegoyen, A. DeCian, J. Fischer, J.-M. Lehn, Angew. Chem. 1991, 103, 884–886; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1991, 30, 838–840.

Oxidation metallkoordinierter Thioether mit Dimethyldioxiran, ein neuer stereoselektiver Zugang zu chiralen Sulfoxiden**

Wolfdieter A. Schenk*, Jürgen Frisch, Waldemar Adam* und Frank Prechtl

Professor Helmut Werner zum 60. Geburtstag gewidmet

Enantiomerenreine Sulfoxide RS(O)R' sind als Zwischenund Endprodukte von großer Bedeutung^[1]. Zu ihrer Synthese eignet sich vor allem die nucleophile Substitution an diastereomerenreinen Sulfinsäureestern oder -amiden^[2]. Eine weitere recht zuverlässige Methode ist die stereoselektive Oxidation prochiraler Thioether. Der Einsatz von Mikroorganismen oder isolierten Enzymen bei ihrer Herstellung enttäuscht oft die hohen Erwartungen hinsichtlich Ausbeute und Selektivität^[3]. Dagegen hat sich die Oxidation von Alkylarylsulfiden mit enantiomerenreinen Oxaziridinen^[4] und vor allem mit *t*BuOOH in Gegenwart asymmetrischer Titankatalysatoren nach Kagan et al.^[5] oder Uemura et al.^[6] bewährt. Dialkylsulfide werden jedoch generell nur mit mäßiger Enantioselektivität oxidiert^[4-6]. Wir berichten hier über einen prinzipiell neuen Ansatz zur Lö-

^[*] Prof. Dr. W. A. Schenk, Dipl.-Chem. J. Frisch Institut für Anorganische Chemie der Universität Am Hubland, D-97074 Würzburg Telefax: Int. + 931/888-4605
Prof. Dr. W. Adam, Dr. F. Prechtl Institut für Organische Chemie der Universität Am Hubland, D-97074 Würburg Telefax: Int. + 931/888-4606

^[**] Schwefel(Iv)-Verbindungen als Liganden, 21. Mitteilung. Diese Arbeit wurde von der Deutschen Forschungsgemeinschaft (SFB 347: "Selektive Reaktionen Metall-aktivierter Moleküle") und dem Fonds der Chemischen Industrie gefördert. – 20. Mitteilung: W. A. Schenk, A. Khadra, C. Burschka, J. Organomet. Chem. 1994, 468, 75.