

# Inhalt

Inhalt.....	i
I Einleitung .....	1
II Zielsetzung .....	7
III Synthese und Charakterisierung von $\alpha$ -C-borylsubstituierten Phosphoryliden ( $\alpha$ -BCPs) 10	
III.1 Synthese der $\alpha$ -BCPs.....	10
III.1.1 Synthese und Charakterisierung von $\text{Ph}_3\text{PC(Me)}\text{BEt}_2$ .....	10
III.1.2 Studien zu $\text{Me}_3\text{PC(H)}\text{B}(i\text{Bu})_2$ .....	15
III.2 Quantenchemische Betrachtung der Eigenschaften von $\alpha$ -BCPs .....	18
III.3 Zusammenfassung.....	21
IV Reaktivität von $\alpha$ -BCPs gegenüber kleinen Molekülen .....	22
IV.1 Reaktivität gegenüber $\text{H}_2$ , $\text{CO}$ und $\text{NH}_3$ .....	22
IV.1.1 Umsetzung mit $\text{H}_2$ .....	22
IV.1.2 Umsetzung mit $\text{CO}$ .....	22
IV.1.3 Reaktivität gegenüber $\text{NH}_3$ .....	28
IV.2 Reaktivität gegenüber Heterokumulenen.....	30
IV.2.1 Reaktivität gegenüber $\text{CO}_2$ , $\text{COS}$ und $\text{CS}_2$ .....	30
IV.2.2 Reaktivität gegenüber $\text{PhNCS}$ und $\text{PhNCO}$ .....	37
IV.3 Weitere Umsetzungen .....	43
IV.4 Erhöhung der Lewisacidität durch Variation der Substituenten .....	43
IV.4.1 Erhöhung des Elektronenzuges des Borylsubstituenten.....	43
IV.4.2 Erhöhung des Elektronenzuges des Phosphorans .....	47
IV.5 Zusammenfassung.....	49
V Reaktivität von $\alpha$ -BCPs in der Metallorganischen Chemie .....	52
V.1 Koordinationsversuche als Olefin .....	52
V.2 Koordination als Ylid .....	57

V.2.1	Umylidierung an Cabonylen .....	58
V.2.2	Koordination an Aluminiumtribromid .....	60
V.2.3	Koordination an Münzmetallatome.....	61
V.3	Zusammenfassung .....	70
VI	Untersuchungen zu $\alpha$ -MCPs.....	72
VI.1	Metallierung von Phosphoryliden.....	73
VI.2	Darstellung von mit Aluminium substituierten Phosphoryliden .....	80
VI.3	Darstellung von kationischen Gruppe-14-Element substituierten Yliden .....	100
VI.3.1	Silyliumylid.....	100
VI.3.2	Germyliumylid .....	105
VI.4	Zusammenfassung.....	108
VII	Zusammenfassung .....	110
VIII	Experimentalteil .....	114
VIII.1	Arbeitstechnik .....	114
VIII.2	Reagenzien und Lösemittel.....	114
VIII.3	Analytische und spektroskopische Methoden.....	115
VIII.3.1	Elementaranalyse .....	115
VIII.3.2	Schmelzpunktbestimmung.....	115
VIII.3.3	Massenspektrometrie .....	115
VIII.3.4	Infrarotspektroskopie .....	115
VIII.3.5	Thermogravimetrie .....	116
VIII.3.6	Kernresonanzspektroskopie .....	116
VIII.3.7	Elektronenspinresonanzspektroskopie.....	116
VIII.3.8	Kristallstrukturbestimmung .....	116
VIII.4	Verwendete Programme.....	117
VIII.5	Darstellung der Ausgangsverbindungen .....	118
VIII.5.1	$\text{Me}_3\text{PC(H)B}(i\text{Bu})_2$ ( <b>2</b> ) .....	118
VIII.5.2	Synthese literaturbekannter Verbindungen .....	119

VIII.6	Darstellung der Verbindungen .....	120
VIII.6.1	$\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Me})\text{BEt}_2$ ( <b>1</b> ).....	120
VIII.6.2	$[\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Me})\text{COBEt}_2]_2$ ( <b>3</b> ) .....	121
VIII.6.3	$\text{Me}_3\text{PC}(\text{H})\text{COB}(i\text{Bu})_2 \cdot \text{Me}_3\text{PC}(\text{H})\text{B}(i\text{Bu})_2$ ( <b>4</b> ).....	122
VIII.6.4	$[\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Me})(\text{CO}_2)\text{BEt}_2]_2$ ( <b>5</b> ) .....	124
VIII.6.5	$\text{Me}_4\text{P}\{[\text{Me}_3\text{PC}(\text{CO}_2)_2\text{B}(i\text{Bu})_2]_2\text{B}(i\text{Bu})_2\}$ ( <b>6</b> ) .....	125
VIII.6.6	$\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Me})(\text{COS})\text{BEt}_2$ ( <b>7</b> ) .....	126
VIII.6.7	$\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Me})(\text{CS}_2)\text{BEt}_2$ ( <b>8</b> ).....	127
VIII.6.8	$\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Me})(\text{CSN}(\text{Ph}))\text{BEt}_2$ ( <b>9</b> ) .....	128
VIII.6.9	$\text{Me}_3\text{PC}(\text{Me})(\text{CSN}(\text{Ph}))\text{B}(i\text{Bu})_2$ ( <b>10</b> ) .....	129
VIII.6.10	$\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Me})(\text{CON}(\text{Ph}))\text{BEt}_2$ ( <b>11</b> ) .....	130
VIII.6.11	$\text{Me}_3\text{PC}(\text{Me})(\text{CON}(\text{Ph}))\text{B}(i\text{Bu})_2$ ( <b>12</b> ) .....	131
VIII.6.12	$\text{Ph}_3\text{PC}(\text{H})\text{B}(\text{C}_6\text{F}_5)_2$ ( <b>13</b> ).....	132
VIII.6.13	$[\text{Pt}\{\text{Ph}_2(\text{C}_6\text{H}_4)\text{PC}(\text{Me})\}_2]$ ( <b>15</b> ) .....	133
VIII.6.14	$[\text{ReBr}(\text{CO})_4(\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Me})-\eta^1\text{-COBEt}_2)]$ ( <b>16</b> ) .....	134
VIII.6.15	$\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Me})\text{C}(\text{BEt}_2)\text{AlBr}_3$ ( <b>17</b> ) .....	135
VIII.6.16	$[\text{AuCl}(\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Me})\text{BEt}_2)]$ ( <b>18</b> ) .....	136
VIII.6.17	1- $\text{Ph}_2\text{P}(\text{CHCH}_3)$ -2-( $\text{BEt}_2$ ) $\text{Ph}$ ( <b>19</b> ).....	137
VIII.6.18	$\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Mes})\text{Br}$ ( <b>21</b> ) .....	139
VIII.6.19	$\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Me})(\text{AlMe}_2)_2\text{Me}$ ( <b>27</b> ).....	140
VIII.6.20	$\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Ph})\text{BEt}_2$ ( <b>29</b> ) .....	141
VIII.6.21	$\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Me})\text{SiClMes}_2$ ( <b>30</b> ) .....	142
VIII.6.22	$\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Me})\text{GeClMes}_2$ ( <b>32</b> ).....	143
VIII.6.23	$[\text{Ph}_3\text{PC}(\text{Me})\text{GeMes}_2][\text{BArF}]$ ( <b>33</b> ) .....	144
VIII.6.24	Allgemeine Vorschrift für Ylid-Alan-Addukte .....	146
IX	Kristalldaten .....	147
X	Abkürzungsverzeichnis .....	159