## Polycyclische Silylamide mit $\lambda^3$ -Li und $\lambda^3$ -Tl

### Michael Veith\*, Friedrich Goffing und Volker Huch

Anorganische Chemie der Universität des Saarlandes, D-6600 Saarbrücken 11

Eingegangen am 17. November 1987

1,3-Di-tert-butyl-2,4-bis(tert-butylamino)-2,4-dimethyl-1,3,2,4diazadisiletidin kann in zwei stereochemisch unterschiedlichen Formen erhalten werden: in der cis-Verbindung 3a stehen die Methyl- bzw. tert-Butylaminosubstituenten am Silicium auf derselben Seite des zentralen Si<sub>2</sub>N<sub>2</sub>-Vierringes, während sie in der trans-Verbindung 3b entgegengesetzte Positionen einnehmen. Die Wasserstoffatome an den Stickstoffatomen lassen sich durch einwertige Metalle wie Lithium oder Thallium(I) ersetzen. Geht man dabei von der cis-Verbindung 3a aus, so entsteht ein molekularer Polycyclus mit einem cubanartigen Si<sub>2</sub>N<sub>4</sub>M<sub>2</sub>-Gerüst, was durch Röntgenstrukturanalysen nachgewiesen werden kann. Sowohl im Lithiumderivat 5a als auch in der Thallium-Verbindung 6 sind die beiden im Polycyclus befindlichen Metallatome jeweils von 3 Stickstoffatomen pyramidal koordiniert. Während für das Thalliumatom eine formale Edelgaskonfiguration entsteht, sind die  $\lambda^3$ -Li-Atome elektronisch und koordinativ ungesättigt: im Festkörper wirkt sich diese Tatsache in einer "Dimerisierung" der Moleküle 5a aus, wobei C-H...Li-"Kontakte" zustande kommen. Das trans-konfigurierte Isomer 3b reagiert mit Butyllithium zu einem tricyclischen System 5b, in dem die Lithiumatome durch ein zusätzliches Ethermolekül koordiniert werden. Die Koordinationszahl an den Lithiumatomen ist ebenso 3, aber die Figur ist trigonal planar. Besonders auffallend ist der kurze Li-N(2)-Abstand mit 188(3) pm, was mit der sp2-Hybridisierung am Metallatom zu erklären ist.

Setzt man Galliumtrichlorid mit dem Dilithiumsalz des Bis(amino)silans 1 um (Gl. 1), erhält man überraschenderweise nicht den erwarteten einfachen SiN<sub>2</sub>Ga-Vierring, sondern die polycyclische Verbindung 2<sup>1,2</sup>).

Wie aus der Röntgenstrukturanalyse<sup>1,2)</sup> an 2 hervorgeht, nehmen die Stickstoff-, Silicium- und Galliumatome die Ecken eines stark verzerrten Würfels ein, wobei eine Ecke jedoch unbesetzt bleibt (seco-Norcuban-Struktur). Es fällt auf, daß von den vier Stickstoffatomen nur eines vierbindig ist.

Es schien uns in diesem Zusammenhang reizvoll zu untersuchen, ob zu 2 ähnliche Moleküle existieren, bei denen sämtliche Stickstoffatome koordinativ beansprucht werden, so daß eine cubanartige Anordnung resultiert (zu einer all-

#### Polycyclic Silylamides with $\lambda^3$ -Li and $\lambda^3$ -Tl

1,3-Di-tert-butyl-2,4-bis(tert-butylamino)-2,4-dimethyl-1,3,2,4diazadisiletidine can be obtained in two different stereochemical forms: in the cis compound 32 the methyl or tert-butylamino substituents on the silicon are on one side of the central Si<sub>2</sub>N<sub>2</sub> four-membered ring, while in the trans compound 3b they are on opposite sides. The hydrogen atoms at the nitrogen atoms can be replaced by univalent lithium or thallium(I) atoms. Starting from the cis compound 3a, a molecular polycycle is obtained. As confirmed by X-ray structure determinations, the Si<sub>2</sub>N<sub>4</sub>M<sub>2</sub> skeleton is cubane-like. In the lithium derivative 5a and the thallium compound 6 both of the metal atoms within the cage are pyramidally coordinated by three nitrogen atoms. In contrast to the thallium atoms which have a rare gas electron environment, the  $\lambda^3$ -lithium atoms are electronically and coordinatively unsaturated. In the solid this fact enduces "dimerization" of the molecules 5a resulting in C-H...Li "contacts" to each lithium. The trans isomer 3b reacts with butyllithium to form a tricyclic compound 5b, in which the lithium atoms are further coordinated by one ether molecule. A coordination number of 3 is therefore found at the lithium atoms: contrary to the cis isomer 5a the figure around lithium is trigonal planar. The Li-N(2) distance within 5b is remarkably short [188(3) pm], which probably results from the sp<sup>2</sup>-hybridization at the metal.

gemeinen Ausführung dieses Themas vgl. auch Lit. 3). Der 2 zugrunde liegende "Ligand" (MeSi)<sub>2</sub>(NtBu)<sub>2</sub>[NtBu(H)]<sub>2</sub> (3) läßt sich zwar durch vorsichtige Methanolyse von 2 erhalten 1.2), fällt aber auf diesem Wege – bezogen auf die Ausgangsprodukte – nur in geringer Ausbeute an. Es galt daher, alternative Syntheseverfahren für das polycyclische Silazan 3 zu finden. Als zum "Einbau" in das Silazan besonders geeignet erschienen uns wegen ihrer Elektrophilie die Metalle Lithium und Thallium in der Oxidationsstufe + I.

Da beide Atome sich in ihrer Elektronenkonfiguration grundlegend unterscheiden, erwarteten wir auch Auswirkungen auf die strukturellen und chemischen Eigenschaften der darzustellenden Polycyclen.

#### Synthesen und <sup>1</sup>H-NMR-Spektren

Setzt man Bis(tert-butylamino)chlormethylsilan (4) bei Raumtemperatur mit einer Lösung von tert-Butyllithium in Hexan um, so entstehen in hoher Ausbeute (93%) die Isomeren 3a und 3b (Gl. 2).

Das Verhältnis von **3a** zu **3b**, bestimmt aus dem <sup>1</sup>H-NMR-Spektrum der Reaktionslösung, liegt etwa bei 3:1. Über physikalische Methoden läßt sich das *cis*-Isomere nur schwer vom *trans*-Isomeren trennen. Derivatisiert man je-

doch 3a und 3b durch Überführung in die Lithiumsalze 5a und 5b (Gl. 3), so kann man durch fraktionierende Kristallisation 5a in Lösung anreichern, während 5b teilweise ausfällt. Die beiden Lithiumsalze lassen sich — nach ihrer Trennung mittels Hochvakuumsublimation — durch Umsetzung mit stöchiometrischen Mengen Methanol wieder in 3a und 3b zurückführen (Gl. 4).

$$5\mathbf{a} + 2\mathrm{CH}_3\mathrm{OH} \rightarrow 3\mathbf{a} + 2\mathrm{LiOCH}_3$$

$$5\mathbf{b} + 2\mathrm{CH}_3\mathrm{OH} \rightarrow 3\mathbf{b} + 2\mathrm{LiOCH}_3$$
(Gl. 4)

Abschließende Destillation oder Sublimation liefert jeweils isomerenreines 3a und 3b.

Die Lithiumverbindung **5a** dient als Ausgangsstufe zur Synthese der entsprechenden Thalliumverbindung **6** durch einfache Umsetzung mit Thalliumchlorid (Gl. 5).

$$5a + 2 \text{ TICl} \qquad \qquad \begin{array}{c} \text{Me} \\ \hline \\ -2 \text{ LiCl} \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Me} \\ \\ \text{TI-N} \\ \\ \text{I} \\ \text{Bu} \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{Me} \\ \\ \text{N-TI} \\ \\ \text{I} \\ \text{Bu} \end{array} \qquad (Gl. 5)$$

Wie bereits ausgeführt, lassen sich 3a und 3b auf Grund ihrer unterschiedlichen <sup>1</sup>H-NMR-Spektren erkennen. Die Zuordnung der Spektren zum jeweiligen Isomeren geht auf die Röntgenstrukturuntersuchungen der Lithiumderivate zurück (siehe nächstes Kapitel), wobei wir annehmen, daß während der Umwandlung von 3a und 3b in die jeweiligen

Lithiumverbindungen 5a bzw. 5b keine Isomerisierungen auftreten.

Während für 3a, 3b, 5a und 5b die erwarteten Signalfolgen in den <sup>1</sup>H-NMR-Spektren gefunden werden (2 Resonanzen für die unterschiedlichen tert-Butylgruppen und eine Resonanz für die Methylsilylgruppe), ist das Spektrum von 6 wesentlich komplexer. Die Signale für die tert-Butylgruppen sind jeweils zu Tripletts aufgespalten (Integrationsverhältnis = 1:2:1). Beim Abkühlen der Probe im NMR-Spektrometer von 300 K bis 200 K bleibt die eine Triplett-Signalgruppe bei 1.39 ppm unverändert, während bei der anderen (1.20 ppm) das mittlere Signal immer breiter wird, so daß man den Eindruck hat, es könnte sich um ein Pseudo-Triplett handeln, das aus zwei überlagerten Dubletts resultiert.

Letzterer Befund läßt sich auf der Grundlage der Molekülstruktur von 6 befriedigend erklären. Das Triplett bei 1.39 ppm kommt offenbar durch Kopplung der beiden Thalliumatome im Molekül 6 mit den Wasserstoffatomen der hierzu "spiegelsymmetrisch" liegenden tert-Butylgruppen zustande [Tl besitzt die Isotope  $^{203}$ Tl (natürliche Häufigkeit 29.5%) und  $^{205}$ Tl (70.5%) mit jeweiligem Kernspin  $\frac{1}{2}$ , wobei die Kopplungskonstanten der beiden Isotope sich meist kaum unterscheiden  $^{4.5}$ ]. Die gefundene Kopplungskonstanten von 7.1 Hz läßt sich gut mit den Kopplungskonstanten von [(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CHCH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>TlCl ( $^4J_{\text{(Tl-H)}} = 14 \text{ Hz}^6$ ) oder (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>TlN(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> ( $^4J_{\text{(Tl-H)}} = 8.5 \text{ Hz}^4$ ) vergleichen, bei denen ebenfalls formale Kopplungen über 4 Bindungen auftreten.

Das Pseudotriplett müßte auf Grund der Kristallstruktur dadurch entstehen, daß die beiden zu den verbleibenden tert-Butylgruppen chemisch unterschiedlichen Thalliumatome etwa gleiche Kopplungskonstanten besitzen, obwohl eines der Atome formal über 4 Atome ( ${}^4J_{\text{Tl-H}}$ ), und das andere über 6 Atome hinweg koppelt (<sup>6</sup>J<sub>Tl-H</sub>) (Kopplungskonstante etwa 9.5 Hz; Kopplung über den Raum). Bemerkenswert ist auch, daß bei Änderung der Meßfrequenz (Übergang von 80-MHz- auf 400-MHz-Spektrometer) die Kopplungen verschwinden 7,8). Der Grund hierfür liegt in der Halbwertsbreite der Signale, die bei 400 MHz 10 bzw. 15 Hz betragen, und damit die Kopplungen von 7.1 Hz – 9.5 Hz überdecken. Die Halbwertsbreitenänderung im 400-MHz-Spektrum kann ihren Ursprung in einem dynamischen Effekt haben, der durch die "Rotation" der tert-Butylgruppen entsteht. Ganz allgemein erhöht sich nämlich mit steigender Meßfrequenz die Koaleszenztemperatur für den Austausch energetisch gleicher Gruppen<sup>7)</sup>. Im Falle von 6 kommt man in die Nähe der Koaleszenz der Methylliganden in der tert-Butylgruppe bei Rotation um die N-C-Bindung, was eine Signalverbreiterung zur Folge hat (zur eingeschränkten Rotationen von tert-Butylgruppen vgl. Lit.8).

Die Moleküle 5a, 5b und 6 besitzen auf Grund ihrer Spektren jeweils mindestens ein Symmetrieelement  $[\bar{1}(i), 2(C_2)$  oder  $m(C_s)]$ , das sich bei 5b und 6 in den Festkörperstrukturen wiederfindet. Man kann hieraus den Schluß ziehen, daß diese Moleküle im festen wie im gelösten Zustand gleiche Strukturen besitzen. Nach Molmassenbestimmung in Benzol liegt 5a monomer vor, während im Festkörper eine bimolekulare Assoziation gefunden wird (s. u.).

# Molekül- und Kristallstrukturen von 5a und 5b · [Et<sub>2</sub>O]<sub>2</sub> und 6

In Tab. 1 sind die wichtigsten Zahlenwerte der Kristall- und Strukturbestimmungen von  $\mathbf{5a}$ ,  $\mathbf{5b}$  und  $\mathbf{6}$  aufgeführt. Die Strukturfaktorrechnungen wurden mit dem SHELX-System 9 durchgeführt. Die Vergleiche zwischen  $F_0$  und  $F_0$  und anisotrope Temperaturfaktoren sind hinterlegt 10, während die Atomkoordinaten und isotrope Temperaturfaktoren im experimentellen Teil enthalten sind (Tab. 5). Wichtige Bindungslängen und -winkel sind in Tab. 2-4 angegeben. Der relativ schlechte R-Wert von  $\mathbf{5b}$  ist auf eine Lagestatistik des Ethermoleküls und einer tert-Butylgruppe zurückzuführen: auf Grund der geringen Datenmenge (schwache Intensitäten) läßt sich jedoch eine Modellrechnung mit "Split"-Atom-Lagen nicht physikalisch sinnvoll durchführen, weswegen wir auf weitergehende Verfeinerungen verzichteten.

Tab. 1. Kristalldaten und Daten zur Strukturbestimmung für die Verbindungen 5a, 5b · [Et<sub>2</sub>O]<sub>2</sub> und 6

|  | 5a                 | 5b - {OEtz } z                    | 6                        |
|--|--------------------|-----------------------------------|--------------------------|
| Kristallsystem   | triklin            | monoklin                          | monoklin                 |
| Raumgruppe   | P1                 | C2/c                              | C2/c                     |
| a [pm]   | 1061.5(8)          | 2427 (2)                          | 1934(1)                  |
| b [pm]   | 1453(1)            | 875.2(8)                          | 892.5(9)                 |
| c [pm]   | 1752(1)            | 1742(1)                           | 1818(1)                  |
| α [Grad]   | 74.54(6)           | 90                                | 90                       |
| β [Grad]   | 86.39(6)           | 102.08(7)                         | 122.52(7)                |
| [Grad]   | 71.69(6)           | 90                                | 90                       |
| V [106 - pm <sup>3</sup> ]   | 2474.3             | 3599.3                            | 2645.3                   |
| Z  | 4                  | 4                                 | 4                        |
| Dx [g/cm²]   | 1.033              | 0.983                             | 1.957                    |
| Kristallgröße [mm³]  | 0.3.0.2.0.4        | 0.3-0.4-0.3                       | 0.3.0.5.0.3              |
| Diffraktometer   | AEI                | 2 (Siemens)                       |                          |
| Mo-Ka, LP-Korr.  | ja                 | ja                                | ja                       |
| Verfeinerung der<br>Gitterkonstanten                                 | 20° > 20 > 30°     | mit 18-20 Reflexe                 | en ———                   |
| Scan   | <b>ω</b> /θ        | <b>ω</b> /θ                       | <i>••</i> /⊖             |
| Gemessener 20-<br>Bereich  |                    | 3°-45°                            | <del></del>              |
| Strukturlösung   | Direkte Methoden   | Direkte Methoden                  | Patterson/<br>Schweratom |
| Gemessene Reflexe  | 7580               | 1946                              | 1880                     |
| Verwendete Reflexe<br>(o-Grenze)                                     | 6244 (40)          | 1552 (4σ)                         | 1696 (20)                |
| Parameteranzahl  | 542                | 152                               | 140                      |
| Anisotrope Tem-<br>peraturfaktoren                                   | Si,N,Li,C          | Si,N,Li,C(1)-<br>C(13),C(2), C(3) | Tl,Si,N,C                |
| Isotrope Tempe-<br>raturfaktoren                                     | н                  | C(21)-C(2X'),O,<br>C(4)-C(7),H    | н                        |
| Max.Restelektronen-<br>dichte [10 <sup>-6</sup> e pm <sup>-3</sup> ] | 0.44               | 0.62                              | 0.66                     |
| Gewichtsschema*  | 1.3117<br>0.003497 | -                                 | 0.8417<br>0.007949       |
| R-Wert   | 0.059              | 0.115                             | 0.044                    |

a) k<sub>1</sub> · (o<sub>F</sub> <sup>2</sup> + k<sub>2</sub> F<sup>2</sup>) - i

Die Kristallstruktur von 5a besteht aus einer dichtesten Packung von Molekülen, wobei auffällt, daß vier Moleküle in der triklinen Elementarzelle (Raumgruppe PĪ) enthalten sind 11. Jeweils zwei Moleküle treten zu Paaren zusammen, wie in Abb. 1 dargestellt. Innerhalb der Moleküle bilden die Lithium- und Siliciumatome ein verzerrtes Bisphenoid [z. B. Li(1), Li(2), Si(1) und Si(2)], in das ein zweites verzerrtes Bisphenoid aus 4 Stickstoffatomen [N(1), N(2), N(3), N(4)] hineingestellt ist. Insgesamt ergibt sich daraus eine stark verzerrte, würfelförmige Anordnung. Während die Siliciumund Stickstoffatome allesamt vierfach koordiniert sind, besitzen die Lithiumatome nur drei nächste Nachbarn in tri-

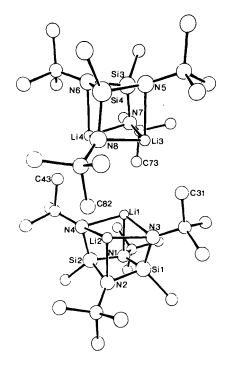


Abb. 1. Die beiden in der asymmetrischen Einheit der Elementarzelle befindlichen Moleküle 5a nach Röntgenstrukturanalyse

Tab. 2. Einige Bindungslängen [pm] und Winkel [°] in 5aa)

N(5) \_\_\_\_Si(3)

177.2(3)

N(1)—Si(1) 176.1(3)

| Li(1)—N(3)<br>Li(1)—N(4)<br>Li(2)—N(2)<br>Li(2)—N(3)<br>Li(2)—N(4)<br>Mittelwerte: S   | 207.7(7)<br>207(1)<br>215.2(7)<br>207.2(9)<br>211.3(8)<br>i—C 18<br>—C 152  | Li(3) — Li(3) — Li(3) — Li(4) | N(7)<br>N(8)<br>N(6)<br>N(7)<br>N(8)  | 169.3(3)<br>214.7(7)<br>211.9(7)<br>210.0(8)<br>217.5(7)<br>206.0(9)<br>213.0(8)  |   |
|--|---|---|---|---|---|
| Intramolekular<br>Si(2)··Si(1)<br>Li(1)··Li(2)   | e nichtbi<br>255.4(2)<br>243(1)   | ndende Absti<br>Si(4) - :<br>Li(3) - :I   | Si (3)  | 256.2(2)<br>244(1)  |   |
| N(2) Si(1) N(3) Si(1) N(3) Si(1) N(3) Si(1) N(3) Si(1) N(4) Si(2) N(4) Si(2) N(4) Si(2) N(6) Si(3) N(7) Si(3) N(7) Si(3) N(6) Si(4) N(8) Si(4) N(8) Si(4) N(8) Si(4) N(1) Li(1) N(1) Li(1) N(1) Li(1) N(1) Li(2) N(2) Li(2) N(2) Li(2) N(2) Li(2) N(2) Li(2) N(2) Li(2) N(3) Li(1) N(4) Li(1) N(4) Li(2) N(4) Mittelwerte: | -N(1) 1 -N(2) 1 -N(2) 1 -N(1) 1 -N(1) 1 -N(5) -N(5) 1 -N(5) 1 -N(6) 1 -N(5) 1 -N(6) 1 Si(1) Si(2) | 85.2(2) 06.7(2) 05.8(2) 85.7(2) 06.0(2) 06.0(2) 06.5(2) 85.7(2) 06.6(1) 06.2(2) 85.7(2) 06.5(2) 85.7(2) 06.6(3) 83.1(2) 93.4(2) 83.6(3) 83.1(2) 92.6(2) 84.2(2) 88.4(2) 71.6(3) 88.2(2) 71.6(3) 88.4(2) 70.9(3)   | Li(3) —N<br>Li(3) —N<br>Si(4) —N<br>Li(4) —N<br>Li(4) —N<br>Li(3) —N<br>Li(4) —L<br>Li(4) | ((5) — Si (3)<br>((5) — Si (3)<br>((5) — Si (4)<br>((6) — Si (3)<br>((6) — Si (3)<br>((6) — Si (3)<br>((7) — Si (3)<br>((7) — Si (3)<br>((7) — Si (3)<br>((7) — Li (3)<br>((8) — Li (3)<br>i (1) — N (1)<br>i (1) — N (1)<br>i (1) — N (2)<br>i (2) — N (2)<br>i (2) — N (2)<br>i (3) — N (5)<br>i (3) — N (5)<br>i (3) — N (5)<br>i (4) — N (6)<br>i (4) — N (7)<br>32 (2) . | 92.8(2)<br>84.1(2)<br>84.2(3)<br>92.8(2)<br>82.8(3)<br>84.2(2)<br>88.9(2)<br>87.5(2)<br>77.5(3)<br>87.5(2)<br>70.5(3)<br>81.0(2)<br>80.6(3)<br>106.7(4)<br>81.3(3)<br>81.0(3)<br>105.4(3)<br>81.1(2)<br>81.1(2)<br>81.5(3)<br>81.6(3) |

<sup>&</sup>lt;sup>3)</sup> Bei den Standardabweichungen in Klammern wurden die Ungenauigkeiten der Ortskoordinaten berücksichtigt. Bei den Mittelwerten ist die Abweichung von den Extremwerten angegeben.

gonal-pyramidaler Koordination. Die Li-N-Abstände liegen im Bereich von 206-217 pm (vgl. Tab. 2) und sind damit deutlich länger als  $\lambda^4 N - \lambda^3 Li$ -Bindungslängen in Verbindungen, bei denen die Koordination um das Metallatom trigonal planar ist ([Li(NR<sub>2</sub>)OEt<sub>2</sub>]<sub>2</sub>, R = Organyl bzw. Me<sub>3</sub>Si, Li-N = 205-206 pm <sup>12,13</sup>).

Die Bindungslängen und Winkel in 5a sind auf sterische Erfordernisse zurückzuführen. Die Siliciumatome z.B. weichen den aufgezwungenen Würfelwinkeln hauptsächlich dadurch aus, daß sie zwar innerhalb der Si<sub>2</sub>N<sub>2</sub>-Ringe Winkel um 87° bilden, in den SiN<sub>2</sub>Li-Ringen aber bis auf 3° an die Tetraederwinkel herankommen (Tab. 2). Dadurch kommen die Stickstoffatome N(3) und N(4) bzw. N(7) und N(8) auf einen relativ weiten Abstand zueinander (Winkel Li-N-Li nur 71°), die Lithiumatome andererseits auf einen relativ kurzen Abstand (Winkel N-Li-N um 106°). Ein Vergleich mit Literaturdaten zeigt, daß die in 5a beobachteten Li...Li Abstände von 243(1) bzw. 244 pm länger sind als bei Molekülen, in denen zumindest teilweise bindende Wechselwirkungen diskutiert werden (vgl. PhSi[N(tBu)Li]<sub>3</sub> bzw. Me<sub>2</sub>Si[N(tBu)Li]<sub>2</sub> <sup>14)</sup>). Die Ringstruktur, der starke Elektronenabzug durch die Stickstoffatome und die oben diskutierten Spannungen legen nahe, daß allein geometrische Gründe für die Annäherung der Lithiumatome verantwortlich sind.

Betrachtet man Abb. 1 hinsichtlich der Annäherung der beiden Moleküle, so fällt auf, daß die Kohlenstoffatome C(73), C(82), C(31) und C(43) zu den Lithiumatomen Li(1-4) hinzeigen und die trigonale Koordination an den Lithiumatomen zu einer verzerrt tetraedrischen ergänzen. Die Abstände dieser Kohlenstoffatome, die das Zentrum von Methylgruppen darstellen, zu den Lithiumatomen liegen in einem Bereich von 256.2-270.9 pm.

Positioniert man rechnerisch an diesen Kohlenstoffatomen die Wasserstoffatome mit einem festgelegten C-H Abstand von 108 pm und Tetraederwinkeln, so ergeben sich sogar Li...H-Kontakte von 200 [Li(2)...H], 211 [Li(3)...H], 215 [Li(4)...H] und 224 pm [Li(1)...H]. Diese Abstände liegen in einem Bereich, wie sie für bindende Wechselwirkungen diskutiert (Cyclohexyllithium: 200-233 pm<sup>15</sup>), LiBMe<sub>4</sub>: 206-227 pm<sup>16</sup>) bzw. spektroskopisch nachgewiesen wurden (n-Butyllithium<sup>17</sup>). Wir folgern hieraus, daß die paarweise Anordnung der Moleküle 5a im Kristall durch Li...H-C-Brückenbindungen ausgelöst wird. Es sei jedoch darauf verwiesen, daß die gefundenen "Dimere" in Lösung wieder zerfallen, wie Molmassenbestimmungen von 5a in Benzol beweisen (Exp. Teil).

In Abb. 2 ist als Ausschnitt aus der Kristallstruktur von 5b das zentrosymmetrische Molekül dargestellt. Im Unter-

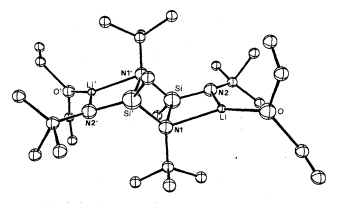


Abb. 2. Ansicht der "trans-Verbindung"  $5b \cdot [Et_2O]_2$ 

schied zu 5a sind zwei Ethermoleküle an die Lithiumatome koordiniert. Man erhält drei kantenverknüpfte Vierringe (vgl. andere Beispiele in Lit. 3), mit einem zentralen Si<sub>2</sub>N<sub>2</sub>-Ring und zwei SiN2Li-Ringen. Die Lithiumatome sind von zwei Stickstoff- und einem Sauerstoffatom trigonal planar koordiniert. Zwischen dem ebenfalls trigonal planar koordinierten Stickstoffatom N(2) und dem Lithiumatom findet man einen Bindungsabstand von 188(3) pm, während zum sp<sup>3</sup>-hybridisierten N(1) Bindungslängen von 218(3) pm auftreten (weitere Abmessungen vgl. Tab. 3). Vor allem der Li - N(2)-Abstand ist im Vergleich zu **5a** sehr kurz. Ähnlich Bindungslängen werden für Li(NHC<sub>6</sub>H<sub>2</sub>tBu-2,4,6)(tmeda) mit 189.5 pm beschrieben<sup>12)</sup>. Ab-initio-Rechnungen für das monomere LiNH2 ergeben Bindungslängen von 175.3 pm, wobei der  $\pi$ -Bindungsanteil erheblich ist <sup>18</sup>. In diesem Sinne erscheint der gefundene Abstand in 5b verständlich. Der Li-O-Abstand vergleicht sich gut mit Literaturwerten ähnlicher Verbindungen<sup>13,19</sup>). Die Winkel N(1')-Si-N(2) und Si'-N(1)-Li sind wesentlich größer als der Tetraederwinkel (Tab. 3), ein Befund, der mit den sterischen Erfordernissen der tert-Butylgruppen erklärbar ist. Andererseits sind innerhalb der Ringe die Werte für die Winkel bei 5b mit denen bei 5a vergleichbar.

Tab. 3. Bindungslängen [pm] und Winkel [°] in 5b · [Et<sub>2</sub>O]<sub>2</sub>a,b)

C(1) - N(1)

148(2)

177(1)

N(1) - Si

| N(1') – Si             | 178(1)     | Li       | -N(2)            | 188(3) |          |
|------------------------|------------|----------|------------------|--------|----------|
| N(2) - Si              | 164(1)     | C(       | (2) - N(2)       | 147(2) |          |
| C(3) - Si              | 188(1)     | О        | – Li             | 201(3) |          |
| Li-N(1)                | 218(3)     |          |                  |        |          |
| Mittelwert C-C 157(2   | )          |          |                  |        |          |
| Intramolekulare nichtb | indende Ab | stände:  |                  |        |          |
| LiSi                   | 252(3)     |          |                  |        |          |
| N(1')N(1)              | 240(2)     |          |                  |        |          |
| N(1') - Si - N(1)      |            | 84.9(5)  | Li - N(1) - C(1) |        | 103(1)   |
| N(1) - Si - N(2)       | ;          | 105.9(5) | C(1) - N(1) - Si |        | 129.1(9) |
| N(1') - Si - N(2)      |            | 120.8(5) | C(1)-N(1)-Si'    |        | 127.2(9) |
| C(3) - Si - N(1)       |            | 114.9(6) | Li - N(2) - Si   |        | 91.0(9)  |
| C(3) - Si - N(1')      |            | 107.7(6) | Li - N(2) - C(2) |        | 131(1)   |
| C(3) - Si - N(2)       | :          | 118.2(7) | C(2) - N(2) - Si |        | 135(1)   |
| Si - N(1) - Si'        |            | 95.1(7)  | N(1) - Li - N(2) |        | 84(1)    |
| Li-N(1)-Si             |            | 78.6(8)  | O-Li-N(1)        |        | 138(1)   |
| Li-N(1)-Si'            |            | 113.9(8) | O-Li-N(2)        |        | 138(2)   |
| Mittelwerte C-C-N      | I 110.3(7) |          |                  |        |          |
| C-C-(                  | 108.7(6)   |          |                  |        | -        |

a) Bei den Standardabweichungen in Klammern wurden die Ungenauigkeiten der Ortskoordinaten berücksichtigt. – b) Die C-Atome der *tert*-Butylgruppe an N(2) und die C-Atome des Ethermoleküls blieben wegen der Unsicherheit in den Ortskoordinaten bei den Mittelwertsbildungen unberücksichtigt.

Im Unterschied zu 5a bildet die analoge Thalliumverbindung 6 keine dimeren Einheiten in der Elementarzelle. Das Molekül besitzt die kristallographische Punktsymmetrie  $C_2(2)$  und seine intermolekularen Kontakte sind ausnahmslos durch van-der-Waals Kräfte bestimmt. In Abb. 3 ist das Molekül dargestellt; in Tab. 4 sind die Bindungslängen und -winkel aufgeführt. Im Gegensatz zum Lithiumatom in 5a besitzt das Thalliumatom in 6 ein nichtbindendes Elektronenpaar und erreicht nach Koordination durch die Stick-

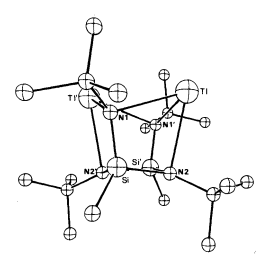


Abb. 3. Das Molekül 6 nach Röntgenstrukturanalyse (Die mit Strich markierten Atome ergeben sich aus den nicht markierten nach Anwendung der C<sub>2</sub>-Operation)

Tab. 4. Bindungslängen [pm] und Winkel [°] in 6a)

| N(1) - Tl            | 252.0(8)     | N        | (2') – Si         | 181.1(9) |          |
|----------------------|--------------|----------|-------------------|----------|----------|
| N(1')-T!             | 266.4(8)     | C        | (3) Si            | 180(1)   |          |
| N(2) Tl              | 273.7(8)     | C        | (1) - N(1)        | 141(1)   |          |
| N(1) - Si            | 166.5(9)     | C        | (2) - N(2)        | 157(1)   |          |
| N(2) - Si            | 172.6(9)     |          |                   |          |          |
| Mittelwert C-C 15    | 2.5(8)       |          |                   |          |          |
| Intramolekulare nich | ntbindende A | bstände: |                   |          |          |
| TlTl                 | 365.3(1)     | N        | (1)N(1')          | 325(1)   |          |
| SiSi                 | 238.1(5)     | N        | (2)N(2')          | 259(1)   |          |
| N(1) - TI - N(1')    |              | 77.5(4)  | C(1) - N(1) - Si  |          | 133.4(8) |
| N(1) - T1 - N(2)     |              | 62.3(4)  | Si - N(1) - TI    |          | 100.0(7  |
| N(1') - Tl - N(2)    |              | 62.2(4)  | Si - N(1) - Tl'   |          | 98.6(7)  |
| N(1) - Si - N(2)     |              | 106.9(5  | Tl - N(1) - Tl'   |          | 89.6(5)  |
| N(1) - Si - N(2')    |              | 106.6(5) | C(2) - N(2) - T1  |          | 102.8(5) |
| C(3) - Si - N(2)     |              | 110.3(5) | C(2) - N(2) - Si  |          | 134.0(6) |
| C(3) - Si - N(2')    |              | 114.6(5) | C(2) - N(2) - Si' |          | 137.2(6) |
| N(2) - Si - N(2')    |              | 93.8(5)  | Si - N(2) - Si'   |          | 84.6(5)  |
| C(3) - Si - N(1)     |              | 121.0(5) | Si - N(2) - T1    |          | 90.7(5)  |
| C(1) - N(1) - T1     |              | 111.4(8) | Si' - N(2) - TI   |          | 92.4(5)  |
| C(1) - N(1) - Tl'    |              | 114.7(8) |                   |          |          |
| Mittelwerte C-C-     | - N 109.7(4) |          |                   |          |          |
| C-C-                 | -C 109.4(4)  |          |                   |          |          |

a) Bei den Standardabweichungen in Klammern wurden die Ungenauigkeiten der Ortskoordinaten berücksichtigt.

stoffatome die Edelgasschale des Radons. Aufgrund des wesentlich größeren Atom- bzw. Ionenradius im Vergleich zum Lithium  $[r(M^+) = 164 \text{ pm gegenüber } 88 \text{ pm}^{20}]$  "wandern" die Thalliumatome aus dem Polycyclus nach außen, was zu spitzen N-Tl-N-Winkeln führt (Tab. 4). Die abschirmende Wirkung der tert-Butylgruppen geht dadurch zumindest an den Metallatomen verloren. Erstaunlich ist der große Längenunterschied von 14.4 pm in den vom chemischen Standpunkt gleichen Bindungen Tl-N(1) und Tl-N(1') für den es keine molekulare Erklärung gibt (siehe auch weiter unten). Die nochmals längere Bindung N(2)-Tl geht auf den Einfluß der Siliciumatome am Stickstoffatom N(2) zurück (die Summe der Winkel Si-N(2)-Si', Si - N(2) - C(2) und Si' - N(2) - C(2) beträgt 351°, was einen hohen p-Anteil an der N(2) – Tl Bindung und damit schwache Donoreigenschaft des Stickstoffatoms N(2) bedeutet). Im

Tab. 5. Die Ortskoordinaten und der Parameter des Debye-Waller-Faktors für die Atome der asymmetrischen Einheit von 5a,  $5b \cdot [Et_2O]_2$  und 6. Die B-Werte des Temperaturfaktors der Form  $\exp(-B \cdot \sin^2\Theta/\lambda^2)$  wurden nach Hamilton  $^{28}$  aus den  $u_{ij}$ -Werten der Atome  $^{10}$  berechnet  $^{a}$ 

|                         | der /                                  | ttome ocn              | cennet                 |                  |
|-------------------------|--|------------------------|------------------------|------------------|
| Verbindu                | ng 5a                                  |                        |                        |                  |
| Atom                    | х                                      | У                      | z                      | B(104 pm2)       |
| S1(1)                   | 0.5186(1)                              | 0.22717(8)             | 0.33005(6)             | 3.04(7)          |
| S1(2)                   | 0.4247(1)                              | 0.23542(8)             | 0.19683(7)             | 3.28(8)          |
| S1(3)                   | 0.1084(1)                              | 0.81366(8)             | 0.20883(6)             | 2.74(7)          |
| S1(4)                   | -0.0779(1)                             | 0.74320(8)             | 0.27103(6)             | 2.83(7)          |
| N(1)                    | 0.5689(3)                              | 0.2469(3)              | 0.2308(2)              | 3.5(2)           |
| N(2)                    | 0.4382(3)                              | 0.1862(2)              | 0.2977(2)              | 3.6(2)           |
| N(3)                    |  | 0.3411(2)              | 0.3440(2)              | 2.9(2)           |
| N(4)                    | 0.3175(3)                              | 0.3532(2)              | 0.1696(2)              | 3.3(2)           |
| N(5)                    | 0.0428(3)                              | 0.78 <b>4</b> 3(2)     |                        | 3.0(2)           |
| N(6)                    | -0.0358(3)                             | 0.8003(2)              | 0.1744(2)              | 3.1(2)           |
| N(7)                    | 0.2342(3)                              | 0.7105(2)              | 0.2019(2)              | 3.0(2)           |
| N(8)                    | -0.0097(3)                             | 0.6177(2)              | 0.2846(2)              | 3.0(2)           |
| L1(1)                   | 0.4457(7)                              | 0.4007(5)              | 0.2227(4)              | 3.7(5)           |
| L1(2)                   | 0.2720(7)                              | 0.3373(5)              | 0.2907(4)              | 3.7(5)           |
| L1(3)                   | 0.1705(6)                              | 0.6349(5)              | 0.3108(4)              | 3.3(4)           |
| L1(4)                   | 0.0945(7)                              |                        | 0.1779(4)              | 3.6(5)           |
| C(1)                    | 0.6930(4)                              | 0.2576(3)              | 0.1931(3)              | 4.1(3)           |
| C(11)                   | 0.7772(8)                              | 0.1626(6)              | 0.1798(7)              | 12.4(9)          |
| C(12)                   | 0.7671(8)                              | 0.295(1)               | 0.2405(6)              | 12(1)            |
| C(13)                   | 0.6648(8)                              | 0.3342(7)              | 0.1140(5)              | 12.9(9)          |
| C(2)                    | 0.3271(5)                              | 0.1153(3)              | 0.3381(3)              | 4.7(4)           |
| C(21)                   | 0.4154(7)                              | 0.0073(4)              | 0.3456(4)              | 7.3(5)           |
| C(22)                   | 0.2020(6)                              | 0.1342(5)              | 0.2923(4)              | 7.1(5)           |
| C(23)                   | 0.2896(7)                              | 0.1298(5)              | 0.4224(3)              | 6.8(5)           |
| C(3)                    | 0.4509(4)                              | 0.3821(3)              | 0.4103(2)              | 3.4(3)           |
| C(31)                   | 0.3466(5)                              | 0.4866(3)              | 0.3989(3)              | 4.3(3)           |
| C(32)                   | 0.4225(6)                              | 0.3167(4)              | 0.4900(3)              | 5.6(4)           |
| C(32)<br>C(33)<br>C(4)  | 0.5848(5)<br>0.2294(5)                 | 0.3957(4)<br>0.4012(3) | 0.4139(3)<br>0.1001(3) | 5.4(4)<br>4.3(3) |
| C(41)                   | 0.3039(6)<br>0.1197(6)                 | 0.4044(5)<br>0.3508(4) | 0.0221(3)<br>0.1009(4) | 6.5(5)           |
| C(42)<br>C(43)<br>C(10) | 0.1568(5)                              | 0.5109(3)              | 0.0998(3)              | 6.4(5)<br>4.8(3) |
| C(20)                   | 0.6420(5)                              | 0.1296(4)              | 0.4046(3)              | 5.4(4)           |
|                         | 0.4483(6)                              | 0.1457(4)              | 0.1331(3)              | 5.8(4)           |
| C(5)                    | 0.0609(5)                              | 0.8087(3)              | 0.3788(2)              | 3.9(3)           |
| C(51)                   | 0.2052(5)                              | 0.8035(4)              | 0.3881(3)              | 5.9(4)           |
| C(52)                   | -0.0311(6)                             | 0.9128(4)              | 0.3790(3)              | 6.3(4)           |
| C(53)                   | 0.0280(6)                              | 0.7316(4)              | 0.4495(3)              | 6.1(4)           |
| C(6)<br>C(61)           | -0.1063(4)<br>-0.0058(6)               | 0.8374(3)<br>0.8290(4) | 0.0969(2)              | 3.5(3)           |
| C(62)                   | -0.1882(6)                             | 0.9456(4)              | 0.0839(3)              | 5.9(4)<br>6.8(4) |
| C(63)                   | -0.1969(6)                             | 0.7744(5)              | 0.0923(3)              | 7.1(5)           |
| C(7)                    | 0.3680(4)                              | 0.7040(3)              | 0.1732(3)              | 3.9(3)           |
| C(71)                   | 0.4462(5)                              | 0.7379(4)              | 0.2250(4)              | 6.5(5)           |
| C(72)                   | 0.3680(6)                              | 0.7643(4)              | 0.0876(3)              | 6.8(4)           |
| C(73)<br>C(8)           | 0.4439(4)                              | 0.5946(3)<br>0.5381(3) | 0.1755(3)<br>0.3153(2) | 4.7(3)           |
| C(81)                   | -0.1251(6)                             | 0.5391(4)              | 0.3980(3)              | 3.5(3)<br>6.1(4) |
| C(82)                   | 0.0334(4)                              | 0.4361(3)              | 0.3235(3)              | 4.5(3)           |
| C(83)                   | -0.1799(5)                             | 0.5460(4)              | 0.2586(3)              | 5.8(4)           |
| C(30)                   | 0.1274(5)                              | 0.9431(3)              | 0.1741(3)              | 4.6(3)           |
| C(40)                   | -0.2531(4)                             | 0.8005(4)              | 0.3008(3)              | 5.1(4)           |
|                         | ng 5b·[Et <sub>2</sub> 0] <sub>2</sub> |                        |                        |                  |
| <b>S</b> 1              | 0.7107(2)                              | 0.1657(4)              | 0.4570(2)              | 4.4(2)           |
| N(1)                    | 0.7386(4)                              | 0.196(1)               | 0.5580(5)              | <b>4.3(6)</b>    |
| N(2)                    | 0.6437(4)                              | 0.210(1)               | 0.4426(6)              | <b>5.1(7)</b>    |
| C(1)                    | 0.7437(7)                              | 0.088(2)               | 0.6242(9)              | 6.(1)            |
| C(11)                   | 0.7569(9)                              | 0.180(2)               | 0.7015(8)              | 9.(1)            |
| C(12)<br>C(13)          | 0.6882(7)                              | -0.003(2)              | 0.620(1)               | 8.(1)            |
| C(2)                    | 0.5924(7)                              | -0.026(2)<br>0.165(2)  | 0.625(1)<br>0.3860(9)  | 8.(1)<br>7.(1)   |
| C(21)                   | 0.553(2)                               | 0.319(5)               | 0.366(3)               | 9.(1)            |
| C(22)                   | 0.547(2)                               | 0.107(6)               | 0.439(2)               | 10.(1)           |
| C(21')                  | 0.605(1)                               | 0.155(5)               | 0.296(2)               | 8.8(8)           |
|                         | 0.573(2)                               | 0.004(5)               | 0.404(3)               | 10.(1)           |
| C(22')                  | 0.579(3)<br>0.540(3)                   | 0.30(1)<br>0.225(9)    | 0.322(5)               | 15.(2)<br>12.(2) |
| C(2X')                  | 0.598(2)                               | 0.056(7)               | 0.322(4)               | 10.(2)           |
| C(3)                    | 0.7305(7)                              | -0.022(2)              | 0.4178(9)              | 7.(1)            |
| Li                      | 0.653(1)                               | 0.287(3)               | 0.546(1)               | 7.(2)            |
| 0                       | 0.6090(5)                              | 0.408(2)               | 0.6101(7)              | 9.8(4)           |
| C(4)                    | 0.602(2)                               | 0.578(4)               | 0.597(2)               | 8.3(9)           |
| C(5)                    | 0.599(1)                               | 0.628(4)               | 0.536(2)               | 6.9(8)           |
| C(6)                    | 0.556(2)                               | 0.279(5)               | 0.658(2)               | 10.(1)           |
| C(7)                    | 0.591(2)                               | 0.334(6)               | 0.692(3)               | 12.(1)           |
| Verbindur               | n <u>g 6</u>                           |                        |                        |                  |
| Tl                      | 0.98765(3)                             | 1.11918(5)             | 0.14979(3)             | 4.36(6)          |
| Si                      | 0.9224(2)                              | 0.8418(3)              | 0.2128(2)              |                  |
| N(1)<br>N(2)            | 0.8941(5)                              | 1.022(1)               | 0.1998(6)              | 2.8(2)<br>3.7(6) |
| C(3)                    | 0.9930(5)                              | 0.819(1)               | 0.1799(6)              | 3.5(7)           |
|                         | 0.8407(7)                              | 0.697(2)               | 0.1714(9)              | 5.(1)            |
| C(1)                    | 0.8134(9)                              | 1.096(2)               | 0.1618(9)              | 6.(1)            |
| C(11)                   | 0.7585(8)                              | 1.058(2)               | 0.0656(9)              | 7.(1)            |
| C(12)<br>C(13)          | 0.827(1)<br>0.772(1)                   | 1.262(2)<br>1.038(2)   | 0.173(1)               | 7.(1)            |
| C(2)<br>C(21)           | 0.9845(7)                              | 0.747(1)               | 0.1018(7)              | 9.(2)<br>3.8(9)  |
| C(22)                   | 1.0557(9)                              | 0.790(2)<br>0.787(2)   | 0.0943(9)<br>0.0198(7) | 6.(1)<br>5.(1)   |
| C(23)                   | 0.986(1)                               | 0.576(2)               | 0.112(1)               | 6.(1)            |

a) Von 1.0 abweichende Besetzungsfaktoren der Atome von  $5b \cdot [OEt_2]_2$ : C(4-7), C(21-23), C(21), C(22') = 0.5; C(23'), C(2X') = 0.25.

Benztriazolatothallium(I) besitzt das Thalliumatom eine 3+3-Koordination, wobei wegen der höheren Koordinationszahl die kürzesten Tl-N-Abstände noch länger sind als bei 6 (272.5-279 pm)<sup>21)</sup>.

Ähnlich wie die Tl-N(1)- bzw. Tl-N(1')-Abstände differieren auch die entsprechenden Abstände Si-N(2) und Si-N(2') (Tab. 4). Wir vermuten intermolekulare Wechselwirkungen der tert-Butylgruppen als Ursache für diese Verzerrungen. Wegen der speziellen Lagen der Moleküle im Kristall kann eine gegenseitige Ausrichtung nur durch "ein Nachgeben" im Molekülgerüst erreicht werden. Die in der Struktur gefundenen kürzesten van-der-Waals-Kontakte scheinen diese Vermutung zu bestätigen.

Der Abstand der beiden Thalliumatome Tl und Tl' in 6 ist nur um 24.5 pm größer als derjenige zwischen zwei Atomen im Metall  $^{20}$ ; dennoch ist eine bindende Wechselwirkung zwischen den Metallatomen auszuschließen. Ähnliche bzw. auch kürzere Tl-Tl-Abstände findet man bei Thallium(I)-dialkylthiocarbamaten (347-354 pm) $^{22,23}$ ) und in den ternären Verbindungen TlGa $X_2$  bzw. TlIn $X_2$  (X=S, Se, Te) (340-372 pm) $^{24}$ ). Wie in den zitierten Fällen muß man für die Annäherung der Thalliumatome Chelatessekte bzw. einen starken Elektronenabzug und damit kleineren Atomradius am Tl annehmen. Ein Indiz für diesen Elektronenabzug ist im übrigen (entsprechend wie bei 5a auch) in der kurzen N(1) – Si-Bindung zu sehen (Tab. 4).

#### **Experimenteller Teil**

Zum Ausschluß von Luft und Feuchtigkeit wurden alle Reaktionen unter Stickstoff als Schutzgas in Stockschen Vakuumapparaturen durchgeführt. — Für die Aufnahme der <sup>1</sup>H-NMR-Spektren verwendeten wir Bruker-Geräte (WP 80, 80 MHz; AM 400, 400 MHz); für die Massenspektren ein Finnigan-MAT-311-Spektrometer. — Die Kristallparameter wurden an Weissenberg- und Buerger-Kameras bestimmt und am Diffraktometer verfeinert. Den berechneten Strukturfaktoren liegen die Atomformfaktoren des SHELX-Systems <sup>9</sup>, bzw. im Falle von Li und Tl diejenigen der Int. Tables <sup>25</sup> zugrunde. — C,H,N-Analysen führte die Firma Beller, Göttingen, durch. Zur quantitativen Bestimmung der anderen Elemente wurden naßchemische Analysenmethoden angewandt.

Bis(tert-butylamino)chlormethylsilan<sup>26,27)</sup> (4): Zu einer Lösung von 210 ml (2 mol) tert-Butylamin in 400 ml Hexan tropft man 56 ml (0.475 mol) Methyltrichlorsilan in 50 ml Hexan und kocht anschließend 4 h unter Rückfluß. Nach Abtrennen des farblosen Niederschlags wird zunächst das Lösungsmittel und aus dem Rückstand 90 g (85%) 4 als klare farblose Flüssigkeit abdestilliert; Sdp. 63°C/6 Torr. - <sup>1</sup>H-NMR (Benzol, 30°C): δ = 0.43 (s; 3 H, SiCH<sub>3</sub>), 1.14 (s; 18 H, CCH<sub>3</sub>).

cis/trans-1,3-Di-tert-butyl-2,4-bis(tert-butylamino)-2,4-dimethyl)-1,3,2,4-diazadisiletidin (3a/3b): Eine Lösung von 83.56 g (0.375 mol) 4 in 600 ml Hexan versetzt man unter Eiskühlung langsam mit 250 ml einer 1.5 M Lösung von tert-Butyllithium (0.375 mol) in Pentan. Nach Entfernung der Kühlung wird 12 h bei Raumtemp. gerührt und danach noch 2 h unter Rückfluß erhitzt. Das ausgefallene Lithiumchlorid wird abfiltriert und das Lösungsmittel abdestilliert. Aus dem farblosen, öligen Rückstand destillieren 65 g (93%) 3a/3b als Isomerengemisch, Sdp. 65°C/0.001 Torr. –  $^1$ H-NMR (Benzol, 30°C): 3a:  $\delta = 0.37$  (s; 6H, SiCH<sub>3</sub>), 1.25 (s; 18 H, CCH<sub>3</sub>), 1.37 (s; 18 H, CCH<sub>3</sub>); 3b:  $\delta = 0.36$  (s; 6H, SiCH<sub>3</sub>), 1.27 (s; 18 H, CCH<sub>3</sub>), 1.39 (s; 18 H, CCH<sub>3</sub>); cis: trans = 3:1 (nach  $^1$ H-NMR-Spektrum bestimmt).

1,3,5,7-Tetra-tert-butyl-2,8-dimethyl-1,3,5,7,2,8,4 $\lambda^3$ ,6 $\lambda^3$ -tetra-azoniadisiladilithiapentacyclo[4.2.0.0<sup>2.5</sup>.0<sup>3,8</sup>.0<sup>4,7</sup>]octan (**5a**): Eine Lö-

sung von 65 g (174 mmol) der Isomeren 3a/3b in 220 ml Hexan versetzt man langsam mit 217.5 ml einer 1.6 M Lösung von Methyllithium (348 mmol) in Diethylether, rührt 3 h, kocht 2 h unter Rückfluß und kondensiert den Ether ab. Dabei fällt bei 0°C ein farbloser Niederschlag aus (überwiegend polymere trans-Dilithiumverbindung), der nach 24 h abgetrennt wird. Durch Umsetzung der verbleibenden Lösung mit 15 ml Methanol/50 ml Hexan erhält man nach Aufarbeitung 42 g (65%) der an cis-Isomeren angereicherten Verbindungen 3a/3b (Verhältnis cis: trans 85:15, aus <sup>1</sup>H-NMR-Spektrum bestimmt). Zu einer Lösung von 4.7 g (12.6 mmol) des an 3a reicheren Isomerengemisches 3a/3b in 20 ml Hexan gibt man 10.96 ml einer 2.1 m (25.2 mmol) Lösung von Butyllithium in Hexan und kocht 12 h unter Rückfluß. Nach Abkondensieren des Lösungsmittels lassen sich aus dem Rückstand durch Sublimation 3.09 g 5a (75% bezogen auf den Anteil von 3a) abtrennen; Schmp. 103°C, Subl.-P. 65°C/0.001 Torr. - <sup>1</sup>H-NMR (Benzol, 30°C):  $\delta =$ 0.66 (s; 6H, SiCH<sub>3</sub>), 1.17 (s; 18H, CCH<sub>3</sub>), 1.27 (s; 18H, CCH<sub>3</sub>). -MS (70 eV): Peak höchster Masse:  $m/z = 384 (C_{18}H_{42}^{7}Li_2N_4^{28}Si_2)$ M).

C<sub>18</sub>H<sub>42</sub>Li<sub>2</sub>N<sub>4</sub>Si<sub>2</sub> (384.6) Ber. C 56.21 H 11.01 Li 3.61 N 14.57 Gef. C 55.20 H 11.01 Li 3.40 N 14.48 Molmasse 382 (kryoskop. in Benzol)

1,3,5,7-Tetra-tert-butyl-2,6-dimethyl-4,8-bis (diethylether)-1,5, 3,7,2,6,4 $\lambda^3$ ,8 $\lambda^3$ -diazoniadiazadisiladilithiatricyclo[4.2.0.0<sup>2,5</sup>]octan  $\mathbf{5b} \cdot [\mathrm{Et_2O}]_2$ ): Der bei der Anreicherung von  $\mathbf{3a}$  abgetrennte Niederschlag der polymeren trans-Dilithiumverbindung wird in 30 ml Diethylether gelöst. Aus dieser Lösung kristallisieren bei  $-20\,^{\circ}\mathrm{C}$  9.5 g (44%)  $\mathbf{5b}$ ; Schmp. 205 °C (Zers.). - <sup>1</sup>H-NMR (Benzol 30 °C):  $\delta = 0.69$  (s; 6H, SiCH<sub>3</sub>), 1.01 (t,  ${}^3J = 7.1$  Hz; 12H, CH<sub>3</sub>), 1.58 (s; 18H, CCH<sub>3</sub>), 1.61 (s; 18H, CCH<sub>3</sub>), 3.33 (q,  ${}^3J = 7.1$  Hz; 8H, OCH<sub>2</sub>). - MS (70 eV): Zersetzung.

 $C_{26}H_{62}Li_2N_4O_2Si_2$  (532.9) Ber. C 58.61 H 11.73 Li 2.61 N 10.51 Gef. C 58.42 H 11.70 Li 2.48 N 10.49

cis-1,3-Di-tert-butyl-2,4-bis(tert-butylamino)-2,4-dimethyl-1,3, 2,4-diazadisiletidin (3a): Zu einer Lösung von 1.23 g (3.2 mmol) 5a in 5 ml Benzol gibt man eine Mischung aus 0.26 ml Methanol und 2 ml Benzol und rührt noch 2 h. Nach Abtrennen des farblosen Niederschlages und Abkondensieren des Lösungsmittels destillieren 1.02 g (85%) 3a; Sdp. 60°C/0.001 Torr, Schmp. 25°C. –  $^1$ H-NMR (Benzol 30°C):  $\delta$  = 0.37 (s; 6H, SiCH<sub>3</sub>), 1.25 (s; 18H, CCH<sub>3</sub>), 1.37 (s; 18H, CCH<sub>3</sub>).

C<sub>18</sub>H<sub>44</sub>N<sub>4</sub>Si<sub>2</sub> (372.7) Ber. C 58.00 H 11.90 N 15.03 Gef. C 57.70 H 11.99 N 14.96

trans-1,3-Di-tert-butyl-2,4-bis(tert-butylamino)-2,4-dimethyl-1,3,2,4-diazadisiletidin (3b): Man versetzt eine Lösung von 1.49 g (2.8 mmol) 5b in 5 ml Benzol mit einer Mischung aus 0.23 ml Methanol und 2 ml Benzol und rührt noch 2 h. Nach Abfiltrieren des farblosen Niederschlages und Abkondensieren des Lösungsmittels sublimieren 929 mg (89%) 3b, Subl.-P.  $60^{\circ}$ C/0.001 Torr, Schmp. 96°C. – ¹H-NMR (Benzol 30°C):  $\delta = 0.36$  (s; 6H, SiCH<sub>3</sub>), 1.27 (s; 18H, CCH<sub>3</sub>), 1.39 (s; 18H, CCH<sub>3</sub>). – MS (70 eV): Peak höchster Masse: m/z = 372 (C<sub>18</sub>H<sub>44</sub>N<sub>4</sub><sup>28</sup>Si<sub>2</sub>, M).

C<sub>18</sub>H<sub>44</sub>N<sub>4</sub>Si<sub>2</sub> (372.7) Ber. C 58.00 H 11.90 N 15.03 Gef. C 58.19 H 11.67 N 15.06 Molmasse 369 (kryoskop. in Benzol)

1,3,5,7-Tetra-tert-butyl-2,8-dimethyl- $1,3,5,7,2,8,4\lambda^3$ , $6\lambda^3$ -tetra-azoniadisiladithallapentacyclo[ $4.2.0.0^{2.5}.0^{3.8}.0^{4.7}$ ]octan (6): Zu einer Aufschlämmung von 3.18 g (13.26 mmol) Thalliumchlorid in 20 ml Diethylether gibt man eine Lösung von 2.55 g (6.63 mmol) 5a in 20 ml Benzol und erhitzt 6 h unter Rückfluß. Nach Abkondensieren des Diethylethers wird das ausgefallene Lithiumchlorid abfiltriert

und das restliche Lösungsmittel abdestilliert. Aus dem verbliebenen Rückstand erhält man durch Sublimation bei 120°C/0.001 Torr 4.9 g (95%) 6 als gelbe kristalline Verbindung; Schmp. 215°C. - <sup>1</sup>H-NMR (Benzol, 30°C; 80 MHz):  $\delta = 0.52$  (s; 6H, SiCH<sub>3</sub>)  $([D_8]Toluol, 30^{\circ}C, 400 MHz): 1.19 [t (bzw. dd), {}^4J(Tl-H) = 9.5 Hz,$  ${}^{6}J(\text{Tl-H}) = 9.5 \text{ Hz}$ ; 18H, CCH<sub>3</sub>], 0.54 (s, 6H, SiCH<sub>3</sub>), 1.20 (s, breit: w1/2 = 15 Hz; 18 H, CCH<sub>3</sub>), 1.39 (s, breit; w1/2 = 10 Hz; 18 H,  $CCH_3$ ). – MS (70 eV): Peak höchster Masse: m/z = 765 $(C_{18}H_{42}N_4^{28}Si_2^{205}Tl_2; M - CH_3).$ 

C<sub>18</sub>H<sub>42</sub>N<sub>4</sub>Si<sub>2</sub>Tl<sub>2</sub> (779.5) Ber. C 27.74 H 5.43 N 7.19 Tl 52.44 Gef. C 27.76 H 5.41 N 7.24 Tl 52.25 Molmasse 772 (kryoskop. in Benzol)

#### CAS-Registry-Nummern

 $3a: 112549-95-8 / 3a \cdot 2 \text{ Li } (\equiv 5a): 112549-97-0 / 3b: 112549-96-9 /$ **3b** 2 Li ( $\equiv$ **5b**): 112549-98-1 / **4**: 17891-71-3 / [**5b** (Et<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>]: 112550-01-3 / **5b** · 2 Et<sub>2</sub>O: 112549-99-2 / **6**: 112550-00-2 / Methyltrichlorsilan: 75-79-6

<sup>1)</sup> M. Veith, Nova Acta Leopold. 264 (Band 59) (1985) 179.

<sup>4)</sup> B. Walther, A. Zschunke, B. Adler, A. Kolbe, S. Bauer, Z. Anorg. Allg. Chem. **427** (1976) 137.

<sup>5)</sup> J. P. Maher, D. F. Evans, J. Chem. Soc. **1965**, 637.

6 F. Bradley, R. W. Matthews, M. M. Thakur, D. G. Gillies, J. Organomet. Chem. 252 (1983) 1.

D. L. M. Jackman, F. A. Cotton, Dynamic NMR Spectroscopy, Aca-

demic Press, New York 1975.

8) C. H. Bushweller, J. W. O'Neil, H. S. Bilofsky, Tetrahedron 27 (1971) 5761.

9) G. M. Sheldrick, Program for Crystal Structure Determination, Version 1986.

10) Weitere Einzelheiten zu den Kristallstrukturuntersuchungen können beim Fachinformationzentrum Energie, Physik, Mathematik GmbH, D-7514 Eggenstein-Leopoldshafen 2, unter Angabe der Hinterlegungsnummer CSD-52820, der Autoren und des Zeitschriftenzitats angefordert werden.

11) A. I. Kitaigorodskii, Molecular Crystals and Molecules, Acade-

mic Press, New York 1973.

T. Fjeldberg, P. B. Hitchcock, M. F. Lappert, A. J. Thorne, J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1984, 822. 13) M. F. Lappert, M. J. Slade, A. Singh, J. Am. Chem. Soc. 105

(1983) 302 <sup>14)</sup> D. J. Brauer, H. Bürger, G. R. Liewald, J. Organomet. Chem. 308

(1986) 119. 15) R. Zerger, W. Rhine, G. Stucky, J. Am. Chem. Soc. 96 (1974)

6048 <sup>16)</sup> W. Rhine, G. Stucky, S. W. Peterson, J. Am. Chem. Soc. 97 (1975)

6401.

 I. Craubner, Z. Phys. Chem. 51 (1966) 225.
 F. U. Würthwein, K. D. Sen, J. A. Pople, P. von Schleyer, Inorg. Chem. 22 (1983) 496.

<sup>19)</sup> B. Cetinkaya, Í. Gümrükcü, M. F. Lappert, J. L. Atwood, R. Shakir, J. Am. Chem. Soc. 102 (1980) 2086.

<sup>20)</sup> A. Weiss, H. Wille, Kristallstruktur und Chemische Bindung, S. 329, Verlag Chemie, Weinheim 1983.

<sup>21)</sup> J. Reedijk, G. Roelofsen, A. R. Siedle, A. L. Spek, *Inorg. Chem.* 18 (1979) 1947.

22) H. Anacker-Eickhoff, P. Jennische, R. Hesse, Acta Chem. Scand., Ser. A, 29 (1975) 51.

<sup>23)</sup> H. Pritzkow, P. Jennische, Acta Chem. Scand., Ser. A, 29 (1975)

<sup>24)</sup> D. Müller, G. Eulenberger, H. Hahn, Z. Anorg. Allg. Chem. 398 (1973) 207.

25) International Tables for X-Ray Crystallography, Bd. IV, Kynoch Press, Birmingham 1974.

<sup>26)</sup> L. Tansjö, Acta Chem. Scand. 13 (1959) 35.

<sup>27)</sup> J. Pöhlmann, Dissertation, Univ. des Saarlandes, Saarbrücken

<sup>28)</sup> W. C. Hamilton, Acta Crystallogr. 12 (1959) 609.

[319/87]

<sup>2)</sup> F. Goffing, Dissertation, Univ. des Saarlandes, Saarbrücken

<sup>&</sup>lt;sup>3)</sup> M. Veith, Angew. Chem. **99** (1987) 1; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 26 (1987) 1.