

# CHEMISCHE BERICHTE

GEGRÜNDET 1868

119. JAHRGANG

HERAUSGEGEBEN IM AUFTRAG DER  
GESELLSCHAFT DEUTSCHER CHEMIKER

VON

K. HAFNER · W. KIRMSE · H. MUSSO · H. NÖTH ·  
J. SAUER · E. WINTERFELDT

UNTER MITWIRKUNG VON

W. BECK · H. A. BRUNE · H. BUDZIKIEWICZ · W. LÜTTKE

REDAKTION: R. TEMME

mit H. SCHILL, J. STREHLOW und A. WIELAND



1986  
HEFT 8

## BEMERKUNGEN DER REDAKTION

1. Die Chemischen Berichte (zu zitieren als Chem. Ber.) setzen die Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft (zu zitieren als Ber. Dtsch. Chem. Ges.) fort.
2. Die „Berichte“ enthalten Originalmitteilungen aus allen Gebieten der Chemie.
3. Die „Berichte“ erscheinen monatlich; ein Registerheft beschließt jeden Jahrgang.
4. Die Verantwortung für ihre Mitteilungen tragen die Verfasser selbst. — Der Korrespondenzautor ist durch einen hochgestellten Stern hervorgehoben. Die Zugehörigkeit der Autoren zu den Instituten ist durch hochgestellte Kleinbuchstaben markiert.
5. Es werden grundsätzlich nur Arbeiten aufgenommen, die vorher weder im Inland noch im Ausland veröffentlicht worden sind.
6. Eine Anweisung zur Abfassung von Manuskripten für die „Berichte“ wird auf Wunsch zugestellt.
7. Manuskripte sind zu senden an Redaktion der Chemischen Berichte. Dr. R. Temme, Am Klopferspitz, D-8033 Martinsried, Telefon (089) 85 78 38 30.
8. Der Eingang der Abhandlungen wird den Autoren am Tage der Registrierung angezeigt.
9. Es werden nur Manuskripte in deutscher oder englischer Sprache aufgenommen. Allen Beiträgen ist eine knappe Zusammenfassung (summary) in beiden Sprachen voranzustellen, einschließlich Titel in der jeweils zweiten Sprache.
10. Der Autor muß das alleinige Urheberrecht besitzen. Mit der Annahme des Manuskriptes durch die Redaktion überträgt er der VCH Verlagsgesellschaft das ausschließliche Nutzungsrecht, insbesondere das Recht der Vervielfältigung wie Fotokopie, Mikrofilm — oder mit irgendeinem anderen Verfahren — oder das Manuskript in eine von Maschinen, insbesondere von Datenverarbeitungsmaschinen, verwendbare Sprache zu übergeben oder zu übersetzen (auch in fremde Sprachen).
11. Den Autoren werden 75 Sonderdrucke unentgeltlich portofrei zugesandt. Wünscht ein Autor mehr als 75 Abzüge, so ist dies auf dem Manuskript oder spätestens bei Rücksendung der Korrektur auf dieser zu vermerken. Den Autoren werden nur die Selbstkosten für die Zahl der Freixemplare überschreitenden Sonderabzüge berechnet.
12. Anfragen nach dem Verbleib nicht eingetroffener Berichte-Hefte oder Sonderdrucke sind zu richten an: VCH Verlagsgesellschaft mbH, Pappelallee 3, Postfach 1260/1280, D-6940 Weinheim, Telefon (06201) 602-0.

---

Die Chemischen Berichte erscheinen monatlich. Der Jahresbezugspreis beträgt 940. — DM, Einzelheft 105. — DM zuzüglich Versandkosten. In diesen Preisen ist die Mehrwertsteuer enthalten. Die Bezugsbedingungen für Mitglieder der Gesellschaft Deutscher Chemiker werden auf Anfrage von der Geschäftsstelle, Carl-Bosch-Haus, Varrentrappstraße 40–42, Postfach 900440, D-6000 Frankfurt 90, mitgeteilt. Bestellungen richten Sie bitte an Ihre Fachbuchhandlung oder unmittelbar an den Verlag. Abbestellungen nur bis spätestens 3 Monate vor Ablauf des Kalenderjahres. Die Lieferung erfolgt auf Rechnung und Gefahr des Empfängers. Gerichtsstand und Erfüllungsort: Weinheim.

Verlag und Anzeigenabteilung: VCH Verlagsgesellschaft mbH, Postfach 1260/1280, D-6940 Weinheim.  
Telefon (06201) 602-0, Telex 465516 vchwh d, Telefax (06201) 602328.

**For the USA and Canada:** Published monthly by VCH Verlagsgesellschaft mbH, Weinheim, Federal Republic of Germany. Airfreighted and mailed by Publications Expediting Inc., 200 Meacham Avenue, Elmont NY 11003. Second-class postage paid at Jamaica NY 11431. Annual subscription price: US \$ 478.00 including postage and handling charges. Reduced rate for individual members of the American Chemical Society on request. Subscribers should place their orders through VCH Publishers, Inc., 303 N.W. 12th Avenue, Deerfield Beach FL 33442-1705; Telex 5101011104 VCHPIJB; Phone (305) 428-5566. — Printed in the Federal Republic of Germany.

**U. S. Postmaster:** Send address changes to VCH Publishers, Inc., 303 N.W. 12th Avenue, Deerfield Beach FL 33442-1705.

# ANORGANISCHE CHEMIE

<i>Schwab Michael und Sundermeyer Wolfgang: Bis(trifluormethyl)sulfin, <math>(\text{CF}_3)_2\text{C}=\text{SO}</math>: Additionsreaktionen mit Aminen, Alkoholen, Halogenwasserstoffen und Dienen</i>	2458
<i>Appel Rolf, Winkhaus Volker und Knoch Falk: Niederkoordinierte Phosphor-Verbindungen, 48: Synthese von 1-Phosphaallen</i>	2466
<i>Baudler Marianne, Becher Rainer und Germeshausen Joachim: Beiträge zur Chemie des Phosphors, 166: <math>\text{NaP}_{21}\text{R}_2</math> (<math>\text{R} = \text{Me}, \text{Et}, \text{iPr}</math>) und <math>\text{NaP}_{21}(\text{SiMe}_3)_2</math> – die ersten teilmetallierten Henicosaphosphane(3)</i>	2510
<i>Nöth Heinrich, Otto Peter und Storch Wolfgang: Beiträge zur Chemie des Bors, 176: Zur Synthese Bor-funktioneller Diborylamine über (Stannylamino)borane</i>	2517
<i>Lehmkuhl Herbert, Danowski Friedhelm, Benn Reinhard, Mynott Richard und Schroth Gerhard: <math>(\eta^5\text{-Cyclopentadienyl})\text{methylnickel}</math>-Komplexe mit Ein- und Mehrfach-Doppelbindungssystemen</i>	2542
<i>Roland Eckehart, Bernhardt Wolfgang und Vahrenkamp Heinrich: Überdachungsreaktionen von <math>\text{RuCo}_4(\text{CO})_{11}</math> mit Haupt- und Nebengruppenelement-Reagenzien</i>	2566
<i>Conradi Elke, Bohrer Rainer und Müller Ulrich: Direkte Bildung von 2,5-Dimethyl-3,3a,4-trithia-1-azapentalenium- und 4,6-Dimethyl-3-thioxo-3H-1,2-dithiolo-[4,3-c]pyridinium-Ionen aus Acetonitril und Schwefelwasserstoff. Die Kristallstrukturen ihrer Salze mit <math>[\text{UBr}_6]^{2\ominus}</math> bzw. <math>[\text{UO}_2\text{Br}_4]^{2\ominus}</math></i>	2582
<i>Appel Rolf, Casser Carl und Knoch Falk: Niederkoordinierte Phosphorverbindungen, 46: 2,4-Diphospha-1-butene</i>	2609
<i>Lindner Ekkehard, Mayer Hermann August und Wegner Peter: Neuartige basische Liganden für die homogenkatalytische Methanolcarbonylierung, VI: Die Komplexchemie mehrzähliger (Tetrahydrofurfuryl)phosphane und ihr Einfluß auf die Selektivität und den Umsatz bei der Ethanol synthese aus Methanol</i>	2616
<i>Schumann Herbert, Janiak Christoph, Hahn Ekkehardt, Kolax Christine, Loebel Jörg, Rausch Marvin D., Zuckerman Jerold J. und Heeg Mary Jane: Decabenzylgermanocen, -stannocen und -plumbocen. Synthese und Struktur von luftstabilen Metallocenen der 4. Hauptgruppe des Periodensystems der Elemente</i>	2656
<i>Kölle Peter, Nöth Heinrich und Paine Robert T.: Beiträge zur Chemie des Bors, 170: Synthese und Struktur eines 1,3,2,4-Diphosphadiboretans</i>	2681

# ORGANISCHE CHEMIE

<i>Habernegg Renate und Severin Theodor: Synthese und Reaktion von <math>\alpha</math>-(Dimethylamino)alkanal-dimethylhydrazonen</i>	2397
<i>Quast Helmut und Fuchsbaier Hans-Lothar: Intramolekulare Wechselwirkungen in Radikalkationen von Di- und Tetra(<math>\alpha</math>-methoxy)-9,10-dihydro-9,10-ethanoanthracenen</i>	2414

<i>Diehl</i> Klaus, <i>Himbert</i> Gerhard und <i>Henn</i> Lothar: Cycloadditionen, 7: Intramolekulare Diels-Alder-Reaktionen bei Allen-carboxaniliden; Variation der Substituenten in <i>p</i> -Position des Anilinkerns .....	2430
<i>Allmann</i> Rudolf, <i>Krestel</i> Magda, <i>Kupfer</i> Rainer und <i>Würthwein</i> Ernst-Ulrich: Synthesen, Struktur und Eigenschaften von <i>N</i> -(Alkoxymethylen)carbamidsäureestern .....	2444
<i>Schwab</i> Michael und <i>Sundermeyer</i> Wolfgang: Bis(trifluormethyl)sulfin, (CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> C=SO: Additionsreaktionen mit Aminen, Alkoholen, Halogenwasserstoffen und Dienen .....	2458
<i>Mayr</i> Herbert und <i>Pock</i> Rudolf: Relative Reaktivität Alkyl-substituierter Alkene und Cycloalkene gegenüber Diarylcarbenium-Ionen .....	2473
<i>Pock</i> Rudolf und <i>Mayr</i> Herbert: Relative Reaktivität konjugierter Alkene gegenüber Diarylcarbenium-Ionen .....	2497
<i>Sustmann</i> Reiner und <i>Lau</i> Jürgen: Reduktive Eliminierung aus (2,2'-Bipyridin)-diethylpalladium(II), eine mechanistische Studie .....	2531
<i>Lehmkuhl</i> Herbert, <i>Danowski</i> Friedhelm, <i>Benn</i> Reinhard, <i>Mynott</i> Richard und <i>Schroth</i> Gerhard: (η <sup>2</sup> -Cyclopentadienyl)methylnickel-Komplexe mit Ein- und Mehrfach-Doppelbindungssystemen .....	2542
<i>Lösel</i> Walter und <i>Pook</i> Karl-Heinz: 3,4-Dihydroisochinoline, II: 4,5,7,8-Tetrahydrocyclopenta[4,5]pyrimido[6,1- <i>a</i> ]isochinolin: ein neues Ringsystem durch Umwandlung von 1-(3-Furyl)-3,4-dihydroisochinolin .....	2553
<i>Fischer</i> Klaus und <i>Hünig</i> Siegfried: Trimethylsilylcyanid als Umpolungsreagens, XII: Intramolekulare Diels-Alder-Reaktionen über umgepolte Dienale .....	2590
<i>Daub</i> Jörg, <i>Gierisch</i> Sebastian, <i>Klement</i> Ulrich, <i>Knöchel</i> Thomas, <i>Maas</i> Gerhard und <i>Seitz</i> Ulrich: Lichtinduzierte reversible Reaktionen: Synthesen und Eigenschaften photochromer 1,1-Dicyan-1,8a-dihydroazulene und thermochromer 8-(2,2-Dicyanvinyl)heptafulvene .....	2631
<i>Schill</i> Gottfried, <i>Beckmann</i> Wolfgang, <i>Schweickert</i> Norbert und <i>Fritz</i> Hans: Untersuchungen zur statistischen Synthese von Rotaxanen .....	2647
<i>Wiehl</i> Wolfgang und <i>Frahm</i> August W.: Asymmetrische reduktive Aminierung von Cycloalkanonen, 5: Synthese und absolute Konfiguration 2-substituierter Cyclopentanamine .....	2668
<i>Onistschenko</i> Andreas, <i>Buchholz</i> Berthold und <i>Stamm</i> Helmut: Reaktionen mit Aziridinen, 38: Zur Regioselektivität der nucleophilen Ringöffnung von aktivierten 2-Phenylaziridinen .....	2678

# CONTENTS OF No. 8

## INORGANIC CHEMISTRY

<i>Schwab Michael and Sundermeyer Wolfgang: Bis(trifluoromethyl)sulfine, (CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>C=SO: Addition Reactions with Amines, Alcohols, Hydrogen Halides, and Dienes</i> .....	2458
<i>Appel Rolf, Winkhaus Volker, and Knoch Falk: Low Coordinated Phosphorus Compounds, 48: Synthesis of 1-Phosphaallenes</i> .....	2466
<i>Baudler Marianne, Becher Rainer, and Germeshausen Joachim: Contributions to the Chemistry of Phosphorus, 166: NaP<sub>21</sub>R<sub>2</sub> (R = Me, Et, iPr) and NaP<sub>21</sub>-(SiMe<sub>3</sub>)<sub>2</sub> — The First Partially Metalated Henicosaphosphanes(3)</i> .....	2510
<i>Nöth Heinrich, Otto Peter, and Storch Wolfgang: Contributions to the Chemistry of Boron, 176: The Synthesis of Boron Functional Diborylamines via (Stannyl-amino)boranes</i> .....	2517
<i>Lehmkuhl Herbert, Danowski Friedhelm, Benn Reinhard, Mynott Richard, and Schroth Gerhard: (η<sup>5</sup>-Cyclopentadienyl)methylnickel Complexes with Single and Multiple Double-Bond Systems</i> .....	2542
<i>Roland Eckehart, Bernhardt Wolfgang, and Vahrenkamp Heinrich: Capping Reactions of RuCo<sub>2</sub>(CO)<sub>11</sub> with Main Group and Transition Element Reagents</i> ...	2566
<i>Conradi Elke, Bohrer Rainer, and Müller Ulrich: Direct Formation of 2,5-Dimethyl-3,3a,4-trithia-1-azapentalenium and 4,6-Dimethyl-3-thioxo-3H-1,2-dithiolo-[4,3-c]pyridinium Ions from Acetonitrile and Hydrogen Sulfide. Crystal Structures of their Compounds with [UBr<sub>6</sub>]<sup>2+</sup> and [UO<sub>2</sub>Br<sub>4</sub>]<sup>2+</sup></i> .....	2582
<i>Appel Rolf, Casser Carl, and Knoch Falk: Low Coordinated Phosphorus Compounds, 46: 2,4-Diphospha-1-butenes</i> .....	2609
<i>Lindner Ekkehard, Mayer Hermann August, and Wegner Peter: Novel Basic Ligands for the Homogeneous Catalytic Methanol Carbonylation, VI: The Complex Chemistry of Multidentate (Tetrahydrofurfuryl)phosphanes and their Influence on the Selectivity and Conversion for the Synthesis of Ethanol from Methanol</i> .....	2616
<i>Schumann Herbert, Janiak Christoph, Hahn Ekkehardt, Kolax Christine, Loebel Jörg, Rausch Marvin D., Zuckerman Jerold J., and Heeg Mary Jane: Decabenzylgermanocene, -stannocene, and -plumbocene. Synthesis and Structure of Air-stable Metallocenes of Main Group IV</i> .....	2656
<i>Kölle Peter, Nöth Heinrich, and Paine Robert T.: Contributions to the Chemistry of Boron, 170: Synthesis and Structure of a 1,3,2,4-Diphosphadiboretane</i> .....	2681

## ORGANIC CHEMISTRY

<i>Habernegg Renate and Severin Theodor: Synthesis and Reaction of α-(Dimethyl-amino)alkanal Dimethylhydrazones</i> .....	2397
<i>Quast Helmut and Fuchsbaue Hans-Lothar: Intramolecular Interactions in Radical Cations of Di- and Tetra(α-methoxy)-9,10-dihydro-9,10-ethanoanthracenes</i> ...	2414
<i>Diehl Klaus, Himbert Gerhard, and Henn Lothar: Cycloadditions, 7: Intramolecular Diels-Alder Reactions of Allenecarboxanilides; Variation of the Substituents in the p-Position of the Aniline Nucleus</i> .....	2430

<i>Allmann</i> Rudolf, <i>Krestel</i> Magda, <i>Kupfer</i> Rainer, and <i>Würthwein</i> Ernst-Ulrich: Syntheses, Structures, and Properties of <i>N</i> -(Alkoxyethylene)carbamates . . . .	2444
<i>Schwab</i> Michael and <i>Sundermeyer</i> Wolfgang: Bis(trifluoromethyl)sulfine, (CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> C=SO: Addition Reactions with Amines, Alcohols, Hydrogen Halides, and Dienes . . . . .	2458
<i>Mayr</i> Herbert and <i>Pock</i> Rudolf: Relative Reactivities of Alkyl-Substituted Alkenes and Cycloalkenes towards Diarylcarbenium Ions . . . . .	2473
<i>Pock</i> Rudolf and <i>Mayr</i> Herbert: Relative Reactivity of Conjugated Alkenes towards Diarylcarbenium Ions . . . . .	2497
<i>Sustmann</i> Reiner and <i>Lau</i> Jürgen: Reductive Elimination from (2,2'-Bipyridine)diethylpalladium(II), a Mechanistic Study . . . . .	2531
<i>Lehmkuhl</i> Herbert, <i>Danowski</i> Friedhelm, <i>Benn</i> Reinhard, <i>Mynott</i> Richard, and <i>Schroth</i> Gerhard: (η <sup>5</sup> -Cyclopentadienyl)methylnickel Complexes with Single and Multiple Double-Bond Systems . . . . .	2542
<i>Lösel</i> Walter and <i>Pook</i> Karl-Heinz: 3,4-Dihydroisoquinolines, II: 4,5,7,8-Tetrahydrocyclopenta[4,5]pyrimido[6,1- <i>a</i> ]isoquinoline: A Novel Ring System via 1-(3-Furyl)-3,4-dihydroisoquinoline Transformation . . . . .	2553
<i>Fischer</i> Klaus and <i>Hünig</i> Siegfried: Trimethylsilyl Cyanide — A Reagent for Umpolung, XII: Intramolecular Diels-Alder Reaction of Dienals via Umpolung . .	2590
<i>Daub</i> Jörg, <i>Gierisch</i> Sebastian, <i>Klement</i> Ulrich, <i>Knöchel</i> Thomas, <i>Maas</i> Gerhard, and <i>Seitz</i> Ulrich: Light-Induced and Reversible Transformations: Syntheses and Properties of Photochromic 1,1-Dicyano-1,8a-dihydroazulenes and Thermo-chromic 8-(2,2-Dicyanovinyl)heptafulvenes . . . . .	2631
<i>Schill</i> Gottfried, <i>Beckmann</i> Wolfgang, <i>Schweickert</i> Norbert, and <i>Fritz</i> Hans: Studies on the Statistical Synthesis of Rotaxanes . . . . .	2647
<i>Wiehl</i> Wolfgang and <i>Frahm</i> August W.: Asymmetric Reductive Amination of Cycloalkanones, 5: Synthesis and Absolute Configuration of 2-Substituted Cyclopentanamines . . . . .	2668
<i>Onistschenko</i> Andreas, <i>Buchholz</i> Berthold, and <i>Stamm</i> Helmut: Reactions with Aziridines, 38: On the Regioselectivity of the Nucleophilic Ring Opening of Activated 2-Phenylaziridines . . . . .	2678

# AUTORENREGISTER

<i>Allmann, R.</i> .....	2444	<i>Lehmkuhl, H.</i> .....	2542
<i>Appel, R.</i> .....	2466, 2609	<i>Lindner, E.</i> .....	2616
<i>Baudler, M.</i> .....	2510	<i>Loebel, J.</i> .....	2656
<i>Becher, R.</i> .....	2510	<i>Lösel, W.</i> .....	2553
<i>Beckmann, W.</i> .....	2647	<i>Maas, G.</i> .....	2631
<i>Benn, R.</i> .....	2542	<i>Mayer, H. A.</i> .....	2616
<i>Bernhardt, W.</i> .....	2566	<i>Mayr, H.</i> .....	2473, 2497
<i>Bohrer, R.</i> .....	2582	<i>Müller, U.</i> .....	2582
<i>Buchholz, B.</i> .....	2678	<i>Mynott, R.</i> .....	2542
<i>Casser, C.</i> .....	2609	<i>Nöth, H.</i> .....	2517, 2681
<i>Conradi, E.</i> .....	2582	<i>Onistschenko, A.</i> .....	2678
<i>Danowski, F.</i> .....	2542	<i>Otto, P.</i> .....	2517
<i>Daub, J.</i> .....	2631	<i>Paine, R. T.</i> .....	2681
<i>Diehl, K.</i> .....	2430	<i>Pock, R.</i> .....	2473, 2497
<i>Fischer, K.</i> .....	2590	<i>Pook, K.-H.</i> .....	2553
<i>Frahm, A. W.</i> .....	2668	<i>Quast, H.</i> .....	2414
<i>Fritz, H.</i> .....	2647	<i>Rausch, M. D.</i> .....	2656
<i>Fuchsbauer, H.-L.</i> .....	2414	<i>Roland, E.</i> .....	2566
<i>Germeshausen, J.</i> .....	2510	<i>Schill, G.</i> .....	2647
<i>Gierisch, S.</i> .....	2631	<i>Schroth, G.</i> .....	2542
<i>Habernegg, R.</i> .....	2397	<i>Schumann, H.</i> .....	2656
<i>Hahn, E.</i> .....	2656	<i>Schwab, M.</i> .....	2458
<i>Heeg, M. J.</i> .....	2656	<i>Schweickert, N.</i> .....	2647
<i>Henn, L.</i> .....	2430	<i>Seitz, U.</i> .....	2631
<i>Himbert, G.</i> .....	2430	<i>Severin, T.</i> .....	2397
<i>Hünig, S.</i> .....	2590	<i>Stamm, H.</i> .....	2678
<i>Janiak, C.</i> .....	2656	<i>Storch, W.</i> .....	2517
<i>Klement, U.</i> .....	2631	<i>Sundermeyer, W.</i> .....	2458
<i>Knoch, F.</i> .....	2466, 2609	<i>Sustmann, R.</i> .....	2531
<i>Knöchel, T.</i> .....	2631	<i>Vahrenkamp, H.</i> .....	2566
<i>Kölle, P.</i> .....	2681	<i>Wegner, P.</i> .....	2616
<i>Kolax, C.</i> .....	2656	<i>Wiehl, W.</i> .....	2668
<i>Krestel, M.</i> .....	2444	<i>Winkhaus, V.</i> .....	2466
<i>Kupfer, R.</i> .....	2444	<i>Würthwein, E.-U.</i> .....	2444
<i>Lau, J.</i> .....	2531	<i>Zuckerman, J. J.</i> .....	2656

## Relative Reaktivität Alkyl-substituierter Alkene und Cycloalkene gegenüber Diarylcarbenium-Ionen

Herbert Mayr\* und Rudolf Pock

Institut für Chemie der Medizinischen Universität zu Lübeck,  
Ratzeburger Allee 160, D-2400 Lübeck 1

Eingegangen am 17. Februar 1986

Nach der Konkurrenzmethode wurden die relativen Reaktivitäten Alkyl-substituierter Alkene **4** gegenüber Diarylmethyl-Kationen **2** bestimmt, die in Gegenwart von Alken-Gemischen aus Diarylmethylchloriden **1** und Lewis-Säuren erzeugt wurden. Die Konkurrenzkonstanten werden durch die Art der Lewis-Säure nur wenig beeinflusst, so daß eine eventuelle Differenz der freien Solvatationsenthalpie verschiedener aktivierter Komplexe von der Natur des Gegenions unabhängig sein muß. Aus der 6–50fachen Reaktionsbeschleunigung durch Methylgruppen, die sich am angegriffenen Alken-Kohlenstoff befinden und der  $10^4$ -fachen Reaktivitätssteigerung durch Methylgruppen am neuen Carbeniumzentrum wird auf einen wenig verbrückten Übergangszustand geschlossen.

### Relative Reactivities of Alkyl-Substituted Alkenes and Cycloalkenes towards Diarylcarbenium Ions

The relative reactivities of alkyl-substituted alkenes **4** towards diarylmethyl cations **2** generated *in situ* from diarylmethyl chlorides **1** and Lewis acids were determined by competition experiments. The relative reactivities were almost independent of the nature of the Lewis acid. Eventual differences of the solvation free enthalpies of various activated complexes are, therefore, independent of the nature of the gegen ions. The rate acceleration by methyl groups – 6–50 by  $\text{CH}_3$  at the attacked vinylic position and approximately  $10^4$  at the developing carbenium centre – indicates a scarcely bridged transition state.

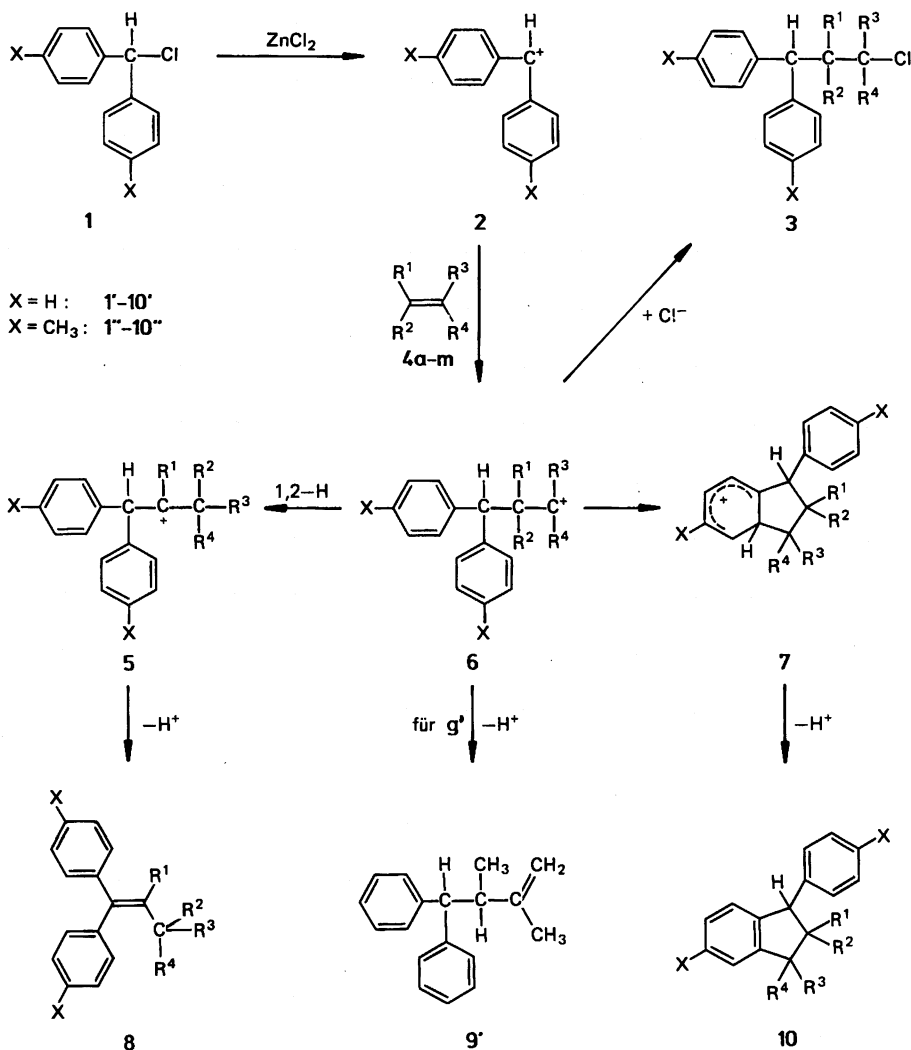
Elektrophile Reaktionen mit Alkenen zählen zu den am eingehendsten untersuchten Reaktionen der organischen Chemie<sup>1)</sup>. Für Halogenierungen, Hydroborierungen, Oxymercurationen, Arylsulfonylierungen, Carben-Additionen und Säure-katalysierte Hydratisierungen wurden Geschwindigkeitskonstanten oder relative Reaktivitäten verschiedener Alkene bestimmt<sup>1b)</sup>. Mechanistisch wenig untersucht sind dagegen die zur CC-Verknüpfung nutzbaren Additionen von Carbenium-Ionen an Alkene. Von vereinzelten Beispielen abgesehen<sup>2)</sup>, stammen die derzeitigen Informationen über Alken-Reaktivitäten gegenüber Carbenium-Ionen ausschließlich aus Untersuchungen von carbokationischen Copolymerisationen<sup>3)</sup>. Da die Kenntnis solcher Daten nicht nur für die makromolekulare Chemie<sup>4)</sup>, sondern auch für die Planung organischer Synthesen über aliphatische Friedel-Crafts-Reaktionen von Bedeutung ist<sup>5)</sup>, haben wir eine systematische kinetische Untersuchung der Additionen von Carbenium-Ionen an Alkene begonnen. Wir berichten hier über relative Reaktivitäten Alkyl-substituierter Alkene und Cycloalkene gegenüber Arylcarbenium-Ionen<sup>6)</sup>.

















# 1. Reaktionsprodukte

Diphenylmethylchlorid (**1'**) und sein Dimethylderivat **1''** eignen sich wegen ihrer hohen Ionisierungstendenz gut zur elektrophilen Alkylierung von Alkenen. In Übereinstimmung mit früheren Voraussagen<sup>7)</sup> bzw. Untersuchungen<sup>5,8)</sup> liefern die Zinkchlorid/Ether-katalysierten<sup>9)</sup> Umsetzungen von **1'** und **1''** mit den Alkenen

Schema 1



Tab. 1. Reaktionsprodukte der  $\text{ZnCl}_2$ -katalysierten Umsetzung der Diarylmethylchloride **1'** und **1''** mit verschiedenen Alkenen

		Produkte (% Ausb.) mit <b>1'</b>	Produkte (% Ausb.) mit <b>1''</b>
	<b>4a</b>	<b>3a'</b> (92) <sup>a)</sup> , <b>8a'</b> (Spur)	<b>3a''</b> (34), <b>8a''</b> (10), <b>10a''</b> (14)
	<b>4b</b>	<b>3b'</b> (41), <b>8b'</b> (8) <sup>b)</sup>	<b>3b''</b> (61), <b>8b''</b> (6) <sup>b)</sup>
	<b>4c</b>	<b>3c'</b> (68), <b>8b'</b> (10) <sup>b)</sup>	<b>3c''</b> (90), <b>8b''</b> (5) <sup>b)</sup>
	<b>4d</b>	<b>3d'</b> (97) <sup>a)</sup>	<b>3d''</b> (95)
	<b>4e</b>	<b>3e'</b> (89)	<b>3e''</b> (91)
	<b>4f</b>	<b>3f'</b> (96) <sup>c)</sup>	<b>3f''</b> (91)
	<b>4g</b>	<b>3g'</b> (89) <sup>d)</sup>	<b>3g''</b> (68), <b>10g''</b> (10)
	<b>4h</b>	<b>3h'</b> (33), <b>10h'</b> (60) <sup>a)</sup>	
	<b>4i</b>		<b>3i''</b> (87)
	<b>4j</b>		<b>3j''</b> (82)
	<b>4k</b>		<b>3k''</b> (87)
	<b>4l</b>		<b>3l''</b> (84)
	<b>4m</b>	<b>11'</b> (98) <sup>f)</sup>	<b>11''</b> (98) <sup>f)</sup>

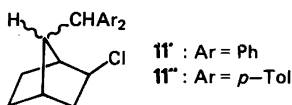
a) Lit.<sup>8)</sup>. — b) Diese Reaktionen verlaufen nicht vollständig stereospezifisch und liefern neben **8** noch weitere Produkte in geringen Mengen. Über Details wird gesondert berichtet<sup>10)</sup>. —

c) Lit.<sup>9)</sup>. — d) Bei höherer Konzentration an  $\text{ZnCl}_2/\text{Et}_2\text{O}$  entsteht neben **3g'** auch **9g'** und wenig **10g'**. — e) Produktverhältnis von den Reaktionsbedingungen abhängig. — f) Lit.<sup>11)</sup>.

**4a–m** in hohen Ausbeuten 1:1-Produkte (Tab. 1), weil die Addukte als sekundäre oder tertiäre Alkylhalogenide langsamer ionisieren als die Reaktanten **1'** und **1''**.

Die Bildung der Hauptprodukte **3** erfolgt nach Schema 1 durch Anlagerung eines Chlorid-Ions an die Kationen **6**, die bei der Addition der Diarylcarbenium-Ionen **2** an die Alkene **4** zunächst entstehen. Bei der Reaktion mit den *cis,trans*-isomeren Butenen **4b** und **4c** erhält man vorwiegend in einer *anti*-Addition die Diastereomeren **3b** und **3c**, worüber an anderer Stelle detailliert berichtet wird<sup>10</sup>. Ist **6** ein sekundäres Carbenium-Ion (**a–c**), erfolgt meist in gewissem Ausmaß eine 1,2-H-Verschiebung unter Bildung von **5**, woraus durch Deprotonierung die 1,1-Diarylethylen-Derivate **8** hervorgehen.

Sind  $R^1$  und  $R^2$  Methylgruppen, begünstigt der gem-Dialkyl-Effekt<sup>12</sup> die Cyclisierung zum Indan: **10h'** entsteht als Hauptprodukt der Umsetzung von **1'** mit Tetramethylethylen (**4h**). Im Fall des Trimethylethylen-Addukts **6g'** ( $R^1 = CH_3$ ,  $R^2 = H$ ) ist die Cyclisierungstendenz geringer: Neben dem normalen Additionsprodukt **3g'** erhält man geringe Mengen des Indans **10g'** sowie eine Spur des terminalen Olefins **9'**. Die Umsetzung von Norbornen liefert, wie kürzlich beschrieben<sup>11</sup>, *exo*-2-Chlor-*syn*- und -*anti*-7-alkylierte Norbornane, die sich unter den hier beschriebenen HPLC-Bedingungen nicht voneinander trennen lassen und daher im folgenden als einheitliches Produkt **11'** bzw. **11''** betrachtet werden.

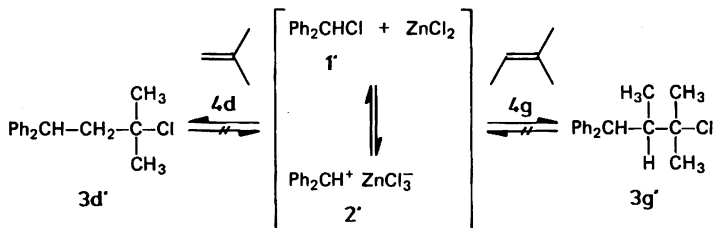


## 2. Irreversibilität der Additionsreaktionen

Da die relativen Alken-Reaktivitäten nach der Konkurrenzmethode bestimmt werden sollten, mußte sichergestellt sein, daß die Additionsreaktionen irreversibel ablaufen, weil nur dann aus dem Verhältnis der Additionsprodukte Rückschlüsse auf die relativen Additionskonstanten gezogen werden können.

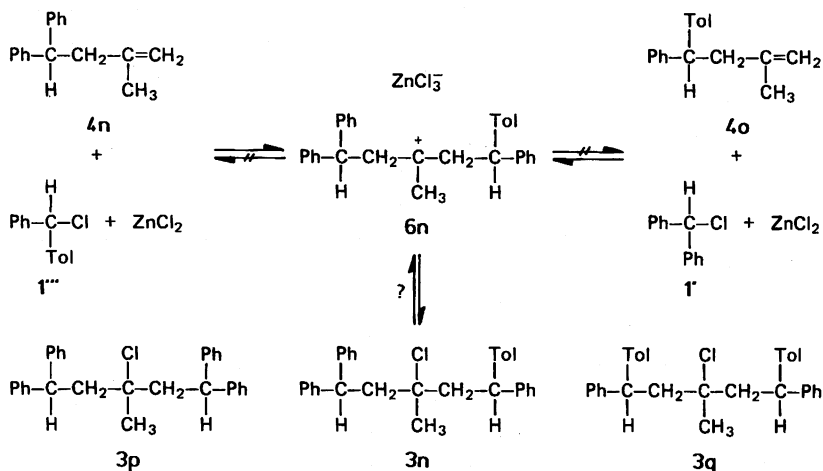
Daher wurde **3d'**, das Additionsprodukt von Diphenylmethylchlorid (**1'**) an Isobuten (**4d**), in Gegenwart von  $ZnCl_2$  mit überschüssigem Trimethylethylen (**4g**) behandelt (Schema 2). Das Addukt **3d'** blieb hierbei unverändert. Entsprechend führte auch die Behandlung von **3g'** mit Isobuten unter den Bedingungen der Additionsreaktion nicht zum Entstehen von **3d'**.

Schema 2



Das in Schema 2 beschriebene Experiment schließt eine Rückspaltung der Additionsprodukte **3** in **2** und **4** unter den hier gewählten Reaktionsbedingungen aus. Daraus folgt jedoch nicht zwingend die Irreversibilität des Additionsschrittes; eine reversible Bildung von **6** aus **2** und **4**, der sich eine irreversible Chloridanlagerung unter Bildung von **3** anschließt, wäre mit dieser Beobachtung ebenfalls vereinbar. Diese Möglichkeit wurde durch das in Schema 3 skizzierte Kreuzungsexperiment ausgeschlossen.

Schema 3



Setzt man das aus **3d'** zugängliche Alken **4n** unter den üblichen Additionsbedingungen mit Phenyltolylmethylchlorid (**1'''**) um, erhält man ausschließlich das Additionsprodukt **3n** mit einer Toly- und drei Phenylgruppen. Dasselbe Additionsprodukt erhält man in gleicher Weise aus dem Alken **4o** und **1'**. Wäre die Bildung von **6n** aus **4o** und **1'** reversibel, müßte **6n** parallel zur Rückreaktion auch eine Spaltung in **4n** und **1'''** eingehen. Man würde ein Produktgemisch erwarten, das außer **3n** noch **3p** und **3q**, die Kopplungsprodukte aus **1'** und **4n** bzw. **1'''** und **4o**, enthält. Im Massenspektrum des ölig anfallenden Additionsproduktes **3n** fehlten jedoch charakteristische Signale der unabhängig synthetisierten Verbindungen **3p** und **3q**, so daß die Spaltung von **6n** ausgeschlossen werden kann. Während für die anderen Kationen des Typs **6**, die im Rahmen dieser Studie auftreten, wegen ihrer ähnlichen Struktur ein entsprechendes Verhalten erwartet werden kann, muß bei Additionen stark dotierter Diarylcarbenium-Ionen die oben diskutierte Rückreaktion in Betracht gezogen werden<sup>13)</sup>.

### 3. Relative Alken-Reaktivitäten aus Konkurrenzexperimenten

Um die relative Reaktivität zweier Alkene zu bestimmen, wurden unterschiedlich zusammengesetzte Gemische von zwei Alkenen in Dichlormethan bei  $-70$  bzw.



Da es im allgemeinen nicht zweckmäßig war, die Alkene in so großem Überschuß einzusetzen, daß ihr Verhältnis während der Reaktion annähernd konstant blieb, wurden die Konkurrenzkonstanten nach Gl. (1) bestimmt, in die außer den Anfangskonzentrationen der Reaktanten nur das Verhältnis der beiden Additionsprodukte eingeht<sup>14)</sup>.

$$k_x/k_y = \lg \left( 1 - \frac{[1]_0 R}{[4x]_0(1+R)} \right) / \lg \left( 1 - \frac{[1]_0}{[4y]_0(1+R)} \right) \quad \text{wobei } R = \frac{[3x]}{[3y]} \quad (1)$$

Jede Konkurrenzkonstante wurde mehrfach bestimmt, wobei die relativen Alken-Konzentrationen variiert wurden. Dabei erhielt man die in Schema 5 wiedergegebenen Konkurrenzkonstanten mit durchschnittlichen Standardabweichungen von  $\pm 4.3\%$ . Da hierbei systematische Fehler unentdeckt bleiben, wurde in vielen Fällen die relative Reaktivität eines Olefin-Paars sowohl direkt wie auch durch Vergleich mit einem dritten Alken bestimmt. Die auf verschiedenen Wegen ermittelten relativen Geschwindigkeitskonstanten unterscheiden sich um durchschnittlich  $\pm 6\%$ .

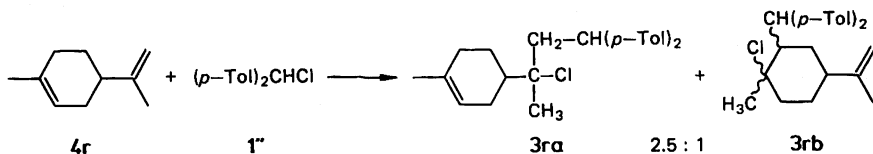
Die hier und in Lit.<sup>15,16)</sup> angegebenen Geschwindigkeitsverhältnisse wurden logarithmiert, wobei man ein überbestimmtes lineares Gleichungssystem erhielt, das nach der Methode der kleinsten Fehlerquadrate gelöst wurde. Die auf diese Weise gemittelten  $k_{\text{rel}}$ -Werte sind in Schema 5 angegeben.

In Tab. 2 werden die mit verschiedenen Katalysatoren bestimmten relativen Reaktivitäten von 2-Methyl-1-penten (**4f**) und Norbornen (**4m**) gegenüber dem Diphenylcarbenium-Ion verglichen. Die relativ geringen Unterschiede dieser Werte deuten an, daß eventuelle Differenzen der freien Solvatationsenthalpie verschiedener aktivierter Komplexe von der Natur des Gegenions kaum beeinflußt werden. Dadurch läßt sich eine spezifische Kation-Anion-Wechselwirkung ausschließen, insbesondere daß im Übergangszustand die Ausbildung der neuen Kohlenstoff-Halogen-Bindung bereits eingesetzt hat. Es ist jedoch denkbar, daß die Konkurrenzkonstante von der Art des Anions abhängig wird, wenn bei der Addition weniger stabilisierte Carbenium-Ionen entstehen.

Tab. 2. Abhängigkeit der Konkurrenzkonstanten von Art und Menge der Lewis-Säure bei  $-78^\circ\text{C}$

1' (mmol)	4f (mmol)	4m (mmol)	Lewis-Säure (mmol)	$k_{4f}/k_{4m}$
0.51	1.1–1.2	16–20	ZnCl <sub>2</sub> (1.9)/Et <sub>2</sub> O (3.0)	$21.4 \pm 0.07$ (2)
0.48–0.58	0.69–0.84	8.7–27.3	BCl <sub>3</sub> (0.95)	$18.5 \pm 0.9$ (3)
0.38–0.63	0.74–0.90	9.1–27.4	SnCl <sub>4</sub> (0.85)	$18.4 \pm 0.4$ (3)

Besitzt ein Molekül mehrere Mehrfachbindungen, liegt eine intramolekulare Konkurrenz-Situation vor. Limonen (**4r**) kann mit **1''** an der exo- oder endocyclischen Doppelbindung reagieren, wobei die Produkte **3ra** und **3rb** (Konfiguration unklar!) unter ZnCl<sub>2</sub>/Et<sub>2</sub>O- oder SnCl<sub>4</sub>-Katalyse im Verhältnis 2.5:1 entstehen. Da dieses Verhältnis annähernd dem Reaktionsverhältnis **4f**/**4l** entspricht, zeigt es sich, daß die Konkurrenzdaten in Schema 5 zur Vorhersage der Position des elektrophilen Angriffs an mehrfach ungesättigten Systemen genutzt werden können.



#### 4. Diskussion

Schema 5 zeigt, daß die Reaktivitätsabstufung der Alkene **4a–m** gegenüber den beiden Elektrophilen **2'** und **2''** ähnlich ist. Aus dem Reaktivitätsverhältnis der beiden Alkene **4f/4m** gegenüber **2'** (21.4) und **2''** (27.7) und dem Verhältnis **4m/4a** gegenüber **2'** (304) und **2''** (1152) ließe sich eine höhere Selektivität des weniger reaktiven Carbenium-Ions **2''** ableiten. Diese Beziehung gilt jedoch nicht allgemein, da sich bei den Vergleichen **4g/4f** und **4c/4a** das reaktivere Carbenium-Ion **2'** als selektiver erweist. Das hierbei zutage tretende inverse Reaktivitäts-Selektivitäts-Verhalten scheint dadurch bedingt zu sein, daß Methylgruppen am angegriffenen Zentrum des Alkens die Additionsbereitschaft gegenüber dem reaktiveren Carbenium-Ion stärker fördern, was auch bei der Einführung von  $\beta$ -Methylgruppen in Styrol gefunden wurde<sup>15)</sup>. Da das derzeit verfügbare Material für eine fundierte Reaktivitäts-Selektivitäts-Diskussion<sup>17)</sup> noch nicht ausreicht, wollen wir hier auf die Unterschiede bei der Wahl von **1'** bzw. **1''** als Bezugssystem noch nicht eingehen.

	<b>4a</b>	<b>4d</b>	<b>4e</b>	<b>4f</b>
$k_{\text{rel}}(\text{Ph}_2\text{CH}^+ = 2')$	1.0	5800	8000	6900
$k_{\text{rel}}(\text{ToI}_2\text{CH}^+ = 2'')$	1.0	—	22910	31650

Erwartungsgemäß unterscheiden sich die 1,1-dialkylierten Alkene **4d,e,f** nur wenig in ihrer Reaktivität gegenüber Diarylcarbenium-Ionen. Sie sind etwa  $10^4$ mal reaktiver als Propen (**4a**), einem  $\Delta\Delta G^\ddagger$ -Wert von 3.5–4.2 kcal/mol ( $-70^\circ\text{C}$ ) entsprechend.

Arnett berichtete, daß die Ionisierung von Isopropylchlorid [ $\rightarrow(\text{CH}_3)_2\text{CH}^+$ ] mit Antimonpentafluorid in  $\text{SO}_2\text{ClF}$  um 9.5 kcal/mol weniger exotherm ist als die von *tert*-Butylchlorid<sup>18,19)</sup>. Daraus läßt sich in Kombination mit den Bildungswärmen<sup>20)</sup> von Isopropylchlorid, *tert*-Butylchlorid, Propen und Isobuten abschätzen, daß die Bildung eines tertiären Carbenium-Ions aus Isobuten in  $\text{SO}_2\text{ClF}$  um 9.2 kcal/mol stärker exotherm sein sollte als die Bildung eines sekundären Carbenium-Ions aus Propen (Abb. 1). Nach der gleichen Methode ermittelt man aus den Ionisierungswärmen in Dichlormethan<sup>18)</sup>, daß sich in diesem Lösungsmittel

der Unterschied dieser relativen Protonierungswärmen auf 7.3 kcal/mol verkleinert. Unter der Annahme konstanter Entropie-Unterschiede ergibt sich daraus, daß im Übergangszustand der hier untersuchten Additionsreaktionen die unterschiedliche Stabilisierung der entstehenden Carbenium-Ionen zu etwa 50% ausgeprägt ist.

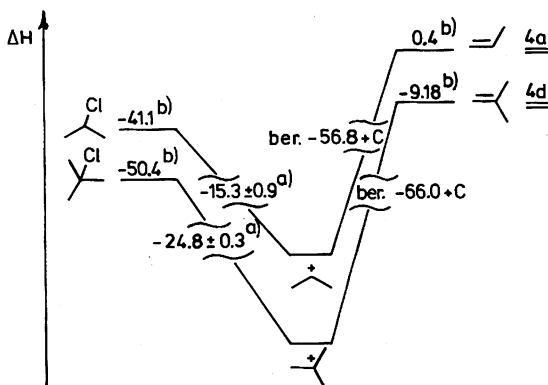
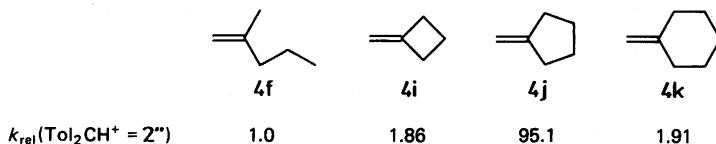


Abb. 1. Abschätzung der relativen Reaktionsenthalpie der Protonierung von Isobuten und Propen in  $\text{SO}_2\text{ClF}$  (kcal/mol)  
a)  $\Delta H$  der Reaktion  $\text{R}-\text{Cl} + \text{SbF}_5 \rightarrow \text{R}^+$  in  $\text{SO}_2\text{ClF}$ : Lit.<sup>18,19</sup>; b)  $\Delta H_f^\circ$  (fl.): Lit.<sup>20</sup>

Methylencyclobutan (**4i**) und Methylencyclohexan (**4k**) unterscheiden sich in ihrer Reaktivität nur wenig von 2-Methyl-1-penten (**4f**). Dieser Befund ist nicht überraschend, da es sich jeweils um 1,1-dialkylsubstituierte Alkene handelt. Außerdem sollten Ringspannungseffekte keine Rolle spielen, da die Hybridisierung der Ringkohlenstoffe beim elektrophilen Angriff nicht verändert wird. Obwohl diese Argumente in gleicher Weise auch für Methylencyclopentan (**4j**) gelten, ist dieses Olefin deutlich reaktiver.





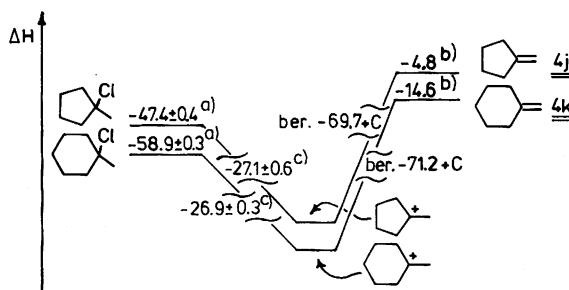
Die ungewöhnlich rasche Bildung von Cyclopentyl-Kationen wurde wiederholt beim Vergleich der Solvolysengeschwindigkeiten von Cyclopentyl-Derivaten mit Cyclohexyl und entsprechenden acyclischen Verbindungen beobachtet (Tab. 3) und durch den Wegfall ekliptischer Wechselwirkungen bei der Heterolyse des Fünfring-Derivats erklärt<sup>21</sup>.

Diese Deutung ist jedoch fragwürdig, da Arnett annähernd gleiche Ionisierungswärmen für 1-Chlor-1-methylcyclopentan, 1-Chlor-1-methylcyclohexan und 2-Chlor-2-methylbutan fand<sup>19</sup>, obwohl diese Daten ebenfalls den Abbau an Spannung beim Fünfring wiedergeben müßten.








Tab. 3. Vergleich der Solvolysengeschwindigkeiten von Isopropyl-, Cyclopentyl- und Cyclohexyl-Derivaten<sup>21)</sup>

R	X	Reaktionsbedingungen	$(\text{CH}_3)_2\text{C} \begin{smallmatrix} \text{R} \\ \text{X} \end{smallmatrix}$		
CH <sub>3</sub>	Cl	80% Ethanol, 25 °C	1.00	44	0.35
H	Cl	50% Ethanol, 95 °C	1.00	5.2	0.36
H	OTs	Essigsäure, 50 °C	1.00	18	0.88

Abb. 2. Abschätzung der relativen Reaktionsenthalpie der Protonierung von Methylencyclopentan (**4j**) und Methylencyclohexan (**4k**) in  $\text{SO}_2\text{ClF}$  (kcal/mol).

a)  $\Delta H_f^\circ$  (fl.): Lit.<sup>19)</sup>; b)  $\Delta H_f^\circ$  (fl.): Lit.<sup>20)</sup>; c)  $\Delta H$  der Reaktion  $\text{R}-\text{Cl} + \text{SbF}_5 \rightarrow \text{R}^+ + \text{SbF}_5\text{Cl}^-$  in  $\text{SO}_2\text{ClF}$ : Lit.<sup>19)</sup>

Aus Arnetts Ionisierungswärmen lassen sich nach Abb. 2 relative Protonierungswärmen für **4j** und **4k** abschätzen, die im Rahmen der Meßgenauigkeit übereinstimmen. Aus den experimentell bestimmten Protonenaffinitäten von Methylcyclopenten und Methylcyclohexen<sup>22a)</sup> lassen sich unter Berücksichtigung der verschiedenen Grundzustandsenergien<sup>22b)</sup> für **4j** und **4k** gleiche Protonenaffinitäten ableiten. Damit übereinstimmend wurden für die Protonierung von Cyclopentanon ( $-17.6$  kcal/mol) und Cyclohexanon ( $-18.2$  kcal/mol) in Fluorsulfonsäure nahezu gleiche Reaktionswärmen gefunden<sup>22)</sup>. Schließlich läßt sich auch in den <sup>13</sup>C-NMR-Spektren 1-Aryl-substituierter Cyclopentyl- und Cyclohexyl-Derivate durch das „tool of increasing electron demand“ kein Hinweis auf eine unterschiedliche Stabilisierung der positiven Ladung in Fünf- und Sechsring finden<sup>23)</sup>.

					
	<b>4a</b>	<b>4c</b>	<b>4d</b>	<b>4g</b>	<b>4h</b>
$k_{\text{rel}}(\text{Ph}_2\text{CH}^+ = 2^\circ)$	1.00	33.6	1.00	52.6	27.7
IP(eV) <sup>27)</sup>	9.74	9.12	9.24	8.68	8.27

Dennoch wird Methylencyclopentane (**4j**) 50mal rascher als **4k** durch **2''** angegriffen, und auch bei den elektrophilen Additionen von  $\text{ISCN}$  ( $k_{4j} : k_{4k} = 2.1$ ), 2,4- $(\text{NO}_2)_2\text{C}_6\text{H}_3\text{SCl}$  (3.1) und  $\text{NOCl}$  (5.3)<sup>24)</sup> sowie von Dichlorcarben (**2.4**)<sup>25)</sup> erweist sich **4j** reaktiver als **4k**. Da auch die Ionisierungspotentiale dieser beiden Alkene kein eindeutiges Indiz für die höhere Reaktivität von **4j** ergeben (**4j**: 9.15 eV, **4k**: 9.13 eV)<sup>26)</sup>, müssen wir den Grund für diesen kinetischen Effekt ebenso offen lassen wie die Ursache für die rasche Solvolyse der Cyclopentyl-Derivate.

*trans*-2-Buten reagiert mit Diarylmethyl-Kationen um etwa eine Zehnerpotenz rascher als Propen. Vernachlässigt man die unterschiedliche Zahl an *gauche*-Wechselwirkungen in den Additionsprodukten an Propen und *trans*-Buten, läßt sich aus Abb. 3 entnehmen, daß die elektrophile Addition an Propen um etwa 3 kcal/mol stärker exotherm sein sollte als die entsprechende Reaktion mit *trans*-Buten, woraus man die umgekehrte Reaktivitätsabstufung ableiten würde.

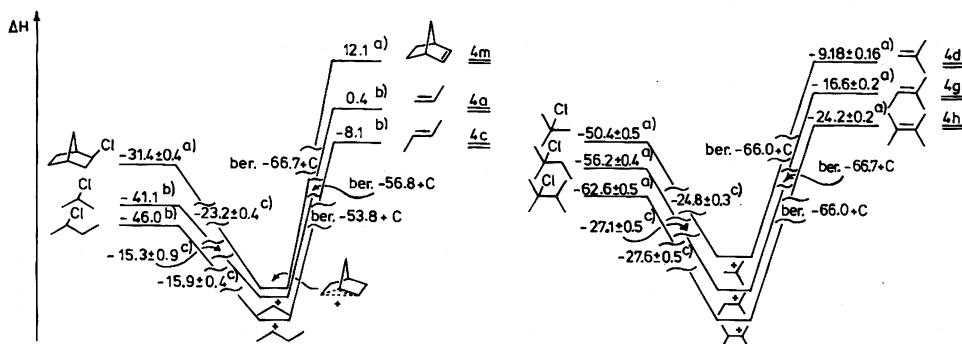


Abb. 3. Einfluß von  $\beta$ -Methyl-Substituenten (kcal/mol) auf die relativen Protonierungswärmen von Alkenen in  $\text{SO}_2\text{ClF}$ .

a)  $\Delta H_i^\circ$  (fl.): Lit.<sup>19)</sup>; b)  $\Delta H_i^\circ$  (fl.): Lit.<sup>20)</sup>; c)  $\Delta H$  der Reaktion  $\text{R}-\text{Cl} + \text{SbF}_5 \rightarrow \text{R}^+$  in  $\text{SO}_2\text{ClF}$ : Lit.<sup>19)</sup>

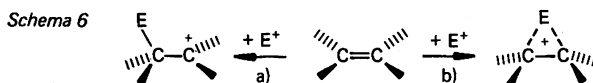
Die Einführung einer  $\beta$ -Methylgruppe in Isobuten (**4d**  $\rightarrow$  **4g**) bewirkt eine noch deutlichere Reaktivitätssteigerung, während die zweite  $\beta$ -Methylgruppe ( $\rightarrow$  **4h**) eine geringfügige Verlangsamung verursacht. Abb. 3 zeigt, daß Protonenanlagerungen an diese drei Alkene zu vergleichbaren Wärmetönungen führen. Wir nehmen daher an, daß ein partiell verbrückter Übergangszustand bzw. die Anhebung des HOMO für den Reaktivitätsanstieg von **4a**  $\rightarrow$  **4c** und **4d**  $\rightarrow$  **4g** verantwortlich ist. Die gleichzeitig erhöhte sterische Repulsion wird dadurch überkompensiert. Erst bei der Einführung der zweiten  $\beta$ -Methylgruppe ( $\rightarrow$  **4h**) wirkt sich die sterische Reaktionsverzögerung etwas stärker aus als die elektronische Beschleunigung.

Aufgrund der besonderen Stabilisierung des Norbornyl-Kations und der gespannten Doppelbindung in Norbornen ergibt sich für **4m** nach Abb. 3 eine relative Protonierungswärme, die der von 1,1-dialkylierten Alkenen entspricht. Die Geschwindigkeit der Carbenium-Additionen an Norbornen wie auch die der entsprechenden Protonierung<sup>28)</sup>, die zwischen der von 1,2- und 1,1-dialkylierten Ethylenen liegt, ist daher geringer als aufgrund der thermodynamischen Überlegungen erwartet. Die viel diskutierte ungewöhnlich hohe Reaktivität von Norbornen, die

bei Cycloadditionen<sup>29)</sup> und auch bei Additionen einiger Elektrophile (Tab. 4) beobachtet wird, könnte auf Reaktionen mit cyclischem Übergangszustand beschränkt sein.

## 5. Vergleich mit anderen elektrophilen Additionen

Für den Angriff eines Elektrophils an eine CC-Doppelbindung sind zwei extreme Situationen denkbar (Schema 6): a) Das Elektrophil nähert sich einem Ende der Doppelbindung, so daß ein unverbrücktes Carbenium-Ion entsteht. b) Der elektrophile Angriff erfolgt auf die Mitte des  $\pi$ -Systems, wobei ein symmetrisch verbrücktes Kation erhalten wird.








Melloni, Modena und Tonellato zeigten, daß Elektrophile der Kategorie a) mit Alkenen und Alkinen ähnlich rasch reagieren, während Elektrophile der Kategorie b) gegenüber Alkenen deutlich reaktiver sind als gegenüber Alkinen<sup>30)</sup>. Carbenium-Ionen wurden, wie Proton-Additionen, in Kategorie a) eingeordnet, da sie gegenüber Alkenen und entsprechend substituierten Alkinen ähnliche Reaktivität zeigten. Ruasse, Dubois und Argile verwendeten als Kriterium zur Unterscheidung cyclischer und acyclischer Übergangszustände bei Bromierungen, Sulfonylierungen und Hydratisierungen den Einfluß von Methylgruppen auf die Reaktionsgeschwindigkeit<sup>31)</sup>. Zur Anwendung dieses mechanistischen Kriteriums auf die Additionen von Carbenium-Ionen werden in Tab. 4 die hier bestimmten relativen Reaktivitäten anderen elektrophilen Additionen gegenübergestellt.

Tab. 4 zeigt charakteristische Reaktivitätsunterschiede zwischen monoalkylierten sowie 1,2- und 1,1-dialkylierten Alkenen: Während bei Hydratisierungen die Reaktivitätssteigerung von Propen zu *trans*-2-Buten 15 beträgt, beträgt sie zu Isobuten 5 Zehnerpotenzen, in Einklang mit einem nicht verbrückten Übergangszustand. Im Gegensatz dazu sind *trans*-Buten und Isobuten gegenüber  $\text{Cl}_2$  und  $\text{Br}_2$  etwa 50mal reaktiver als Propen; dies ist für einen verbrückten Übergangszustand zu erwarten, bei dem beide ehemaligen  $\text{sp}^2$ -Kohlenstoffe einen Teil der positiven Ladung tragen (Halonium-Ionen-Charakter). Methyl-Effekte wie bei Halogenierungen wurden auch bei den Additionen von Nitrosylchlorid gefunden, für die ein viergliedriger Ring als Übergangszustand diskutiert wurde. Deutlich schwächer ausgeprägt sind die Methyl-Effekte bei den in Tab. 4 angeführten Sulfonylierungen, Selenylierungen und Quecksilberacetat-Additionen, bei denen der Alken-Teil im Übergangszustand kaum positive Ladung übernommen hat.

Der Vergleich der Substituenten-Effekte in Tab. 4 zeigt deutlich, daß Carbenium-Ionen-Additionen die größte Analogie zu den Säure-katalysierten Hydratisierungen zeigen. Ein Unterschied besteht jedoch darin, daß bei Carbenium-Ionen-Additionen Trimethylethylen deutlich reaktiver ist als Isobuten, während bei den Proton-Additionen die zusätzliche Methylgruppe sogar eine geringe Reaktivitätsabnahme verursacht. Die unterschiedliche Grenzorbital-Wechselwirkung, auf die

Tab. 4. Relative Alken-Reaktivitäten gegenüber verschiedenen Elektrophilen

	R		 4c	 4d	 4g	 4m	Lit.
Ph <sub>2</sub> CHCl/ZnCl <sub>2</sub> -Et <sub>2</sub> O/ CH <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub> /–70 bzw. –78 °C	CH <sub>3</sub>	1.00	33.6	5.80 · 10 <sup>3</sup>	3.05 · 10 <sup>5</sup>	3.31 · 10 <sup>2</sup>	diese Arbeit
Tol <sub>2</sub> CHCl/ZnCl <sub>2</sub> -Et <sub>2</sub> O/ CH <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub> /–70 °C	CH <sub>3</sub>	1.00	9.27	3.17 · 10 <sup>4a)</sup>	7.63 · 10 <sup>5</sup>	1.15 · 10 <sup>3</sup>	diese Arbeit
aq. H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , 25 °C	CH <sub>3</sub>	1.00 <sup>b)</sup>	14.8	1.56 · 10 <sup>5</sup>	9.03 · 10 <sup>4</sup>	1.43 · 10 <sup>4c)</sup>	32)
Cl <sub>2</sub> , ohne Solvens, –9 °C	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	1.00	50	58	1.1 · 10 <sup>4</sup>		33)
Br <sub>2</sub> , CH <sub>3</sub> OH, 25 °C	CH <sub>3</sub>	1.00	32.3	92.3	3.21 · 10 <sup>334)</sup>		31)
NOCl, CHCl <sub>3</sub> , 0 °C	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	1.00	155	47	3.5 · 10 <sup>3</sup>	1.3 · 10 <sup>4</sup>	24)
2,4(NO <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>3</sub> SCl, CH <sub>3</sub> CO <sub>2</sub> H, 30 °C	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	1.00	2.08	3.39	15.4	254	24)
C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> SeCl, CH <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub> , 25 °C	CH <sub>3</sub>	1.00	0.238	0.772	0.430		35)
Hg(OAc) <sub>2</sub> , CH <sub>3</sub> OH	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	1.00		1.40	0.25	0.74 <sup>d)</sup>	36)

a) 2-Methyl-1-penten (4f). – b) In Lit.<sup>32)</sup> wird  $k_2 = 4.95 \cdot 10^{-8} \text{ l mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$  angegeben; hier verwenden wir als Bezugspunkt den von den Autoren später<sup>37)</sup> verwendeten Wert von  $2.38 \cdot 10^{-9} \text{ l mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$ . – c) Lit.<sup>28)</sup>. – d) Lit.<sup>35)</sup>.

der Reaktivitätsunterschied **4d/4g** gegenüber Carbenium-Ionen zurückgeführt werden kann (Abschnitt 4.), spielt bei der Addition des „harten“  $H^+$  keine Rolle. Die ähnlichen relativen Protonierungswärmen von **4d** und **4g** spiegeln sich daher in den ähnlichen Protonierungsgeschwindigkeiten wider.

Aufgrund der stark unterschiedlichen  $\alpha$ - und  $\beta$ -Methyleffekte lassen sich stark verbrückte Übergangszustände bei Carbenium-Ionen-Additionen an Alkene abschließen. Eine partielle Verbrückung, wie sie durch die stereochemischen Befunde gefordert wird<sup>10</sup>), steht jedoch auch mit diesen Ergebnissen in Einklang.

Wir danken Frau *M. Rubow* für ihre Mitarbeit bei einigen Experimenten, der *Deutschen Forschungsgemeinschaft* und dem *Fonds der Chemischen Industrie* für finanzielle Unterstützung.

## Experimenteller Teil

NMR-Spektren: Jeol JNM-C-60-HL, Jeol JNM-PS-100 und Varian XL 200. — Massenspektren: Varian MAT CH4 und MAT 311 A. — HPLC-Analysen: Orlita MK 00 und Knauer HPLC Pumpe 64; Stahlsäulen mit 250 mm Länge und 4.6 mm Innendurchmesser; UV-Detektoren SF 770 Spektroflow (Schoeffel Instr.) und SF 769 Z (Kratos Analyt. Instr.) mit Meßwellenlänge 254 nm.

Da käufliches Diphenylmethylchlorid (**1'**) meist durch Benzophenon verunreinigt ist, erhielt man **1'** und **1''** durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Petrolether (Sdp. 40–60°C)-Suspension der entsprechenden Diarylmethanole, die durch Umkristallisieren aus Ethanol gereinigt wurden. Dichlormethan wurde nach 15stdg. Kochen über  $P_2O_5$  destilliert, anschließend 10–15 h über Blei-Natrium-Legierung gekocht und destilliert. Der als Katalysator verwendete Zinkchlorid-Ether-Komplex wurde nach Lit.<sup>9</sup>) hergestellt und als Lösung in Dichlormethan gelagert.

## I. Präparative Umsetzungen

1. *Propen (4a) und Diphenylmethylchlorid (1')*: Die nach Lit.<sup>8</sup>) durchgeführte Umsetzung liefert neben **3a'** mitunter geringe Mengen 1,1-Diphenyl-1-buten (**8a'**). Zu seiner quantitativen Bestimmung bei den Konkurrenzexperimenten wurde es analog dem 1,1-Diphenylethylen<sup>38</sup>) aus Butansäure-ethylester und Phenylmagnesiumbromid synthetisiert. —  $^1H$ -NMR ( $CCl_4$ );  $\delta$  = 1.03 (t,  $J$  = 7 Hz; 3H,  $CH_3$ ), 2.12 (m; 2H,  $CH_2$ ), 6.00 (t,  $J$  = 7 Hz; 1H, Vinyl-H), 7.13–7.22 (m; 10H, Aromaten-H).

2. *Propen (4a) und Bis(4-methylphenyl)methylchlorid (1'')*: 2.64 g (62.7 mmol) **4a** wurden bei –78°C in eine Lösung von 0.52 g (3.8 mmol)  $ZnCl_2$  und 0.62 ml Ether in 40 ml  $CH_2Cl_2$  kondensiert. Dazu wurden 2.03 g (8.80 mmol) **1''** in 10 ml  $CH_2Cl_2$  getropft. Anschließend wurde 3.1 d bei –78°C belassen, die orangerote Lösung dann auf konz. wäßr. Ammoniak gegossen und durchgeschüttelt. Nach nochmaligem Waschen mit Ammoniak-Lösung wurde die organische Phase über  $CaCl_2$  getrocknet und anschließend das Lösungsmittel abgezogen. Destillation des Rückstandes bei 100–110°C/10 Pa lieferte 1.96 g eines 0.3:0.4:1-Gemisches von **8a''**, **10a''** und **3a''**. Durch präp. Mitteldruckchromatographie (Kieselgel 15–25  $\mu m$ , Petrolether Sdp. 40–50°C, 12.5 ml/min, 7 bar) konnten **8a''** (10%) ( $t_R$  = 12.5 min), **10a''** (14%) (zwei Stereoisomere, *c*-**10a''**:*t*-**10a''**  $\approx$  6<sup>39</sup>),  $t_R$  = 13.4 min) und **3a''** (34%) ( $t_R$  = 16.7 min) voneinander getrennt werden.

3-Chlor-1,1-bis(4-methylphenyl)butan (**3a''**):  $^1H$ -NMR ( $CCl_4$ );  $\delta$  = 1.43 (d,  $J$  = 6.7 Hz; 3H, 4-H), 2.13–2.40 und 2.23 (m und s; 8H, 2-H, Ar- $CH_3$ ), 3.67 (br. sext,  $J \approx$  6.6 Hz; 1H,

3-H), 4.10 (br. t,  $J = 7.5$  Hz; 1H, 1-H), 6.98 (mc; 8H, Aromaten-H). — *1,1-Bis(4-methylphenyl)-1-buten (8a'')*:  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta = 1.02$  (t,  $J = 7.6$  Hz; 3H, 4-H), 2.10 (dq,  $J_{3,4} = 7.6$ ,  $J_{2,3} = 7.1$  Hz; 2H, 3-H), 2.28 u. 2.35 (2 s; 6H, Ar-CH<sub>3</sub>), 5.88 (t,  $J = 7.1$  Hz; 1H, 2-H), 6.80–7.10 (m; 8H, Aromaten-H). — *trans-1,6-Dimethyl-3-(4-methylphenyl)indan (t-10a'')*:  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta = 1.27$  (d,  $J = 6.9$  Hz; 1-CH<sub>3</sub>), 1.38–1.75 (m; 2-H), 2.30 und 2.33 (2 s; Ar-CH<sub>3</sub>), 2.50–2.75 (m; 2-H), 3.30 (mc; 1-H), 4.36 (br. t,  $J \approx 7$  Hz; 3-H), 6.75–7.18 (m; Aromaten-H). —  $^{13}\text{C-NMR}$  ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta = 18.3$  (q; 1-CH<sub>3</sub>), 20.4 und 21.0 (2 q; Ar-CH<sub>3</sub>), 45.0 (t; C-2), 48.8 (d; C-1), 53.3 (d; C-3) und weitere Signale im Aromatenbereich. — *cis-10a''*:  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta = 1.34$  (d,  $J = 6.79$  Hz; 3H, 1-CH<sub>3</sub>), 1.60 (mc; 1H, 2-H), 2.33 und 2.35 (2 s; 6H, Ar-CH<sub>3</sub>), 2.68 (mc; 1H, 2-H'), 3.13 (m; 1H, 1-H), 4.15 (dd,  $J_{1,2} = 7.56$ ;  $J_{1,2'} = 10.7$  Hz; 1H, 3-H), 6.77 und 6.94 (AB-System,  $J = 7.8$  Hz; 2H, 4-, 5-H), 7.03–7.18 (m; 5H, Aromaten-H). —  $^{13}\text{C-NMR}$  ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta = 19.1$  (q; 1-CH<sub>3</sub>), 21.0 und 21.4 (2 q; Ar-CH<sub>3</sub>), 38.2 (d; C-1), 46.9 (t; C-2), 49.9 (d; C-3), 123.5, 124.3, 127.1, 128.2, 129.1 (5 d, C-4, -5, -7, 3-Phenyl-C<sub>o</sub>, C<sub>m</sub>), 135.7, 136.1, 142.0, 144.2, 148.9 (5 s; C-6, -8, -9, 3-Phenyl-C<sub>p</sub>, C<sub>i</sub>).

3. *Isobuten (4d) und Bis(4-methylphenyl)methylchlorid (1'')*: 60 ml absol.  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  wurden auf  $-78^\circ\text{C}$  gekühlt, 1.80 g (32.1 mmol) **4d** einkondensiert und mit einer Lösung von 0.259 g (1.90 mmol)  $\text{ZnCl}_2$  in 0.31 ml Ether und 0.62 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  versetzt. Dazu wurde eine Lösung von 2.10 g (9.10 mmol) **1''** in 20 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  innerhalb von 30 min getropft. Nach weiteren 30 min wurde auf konz. wäbr. Ammoniak gegossen und wie oben aufgearbeitet. Destillation ( $120-130^\circ\text{C}$  (Bad)/0.13 Pa) ergab 2.49 g (95%) *3-Chlor-3-methyl-1,1-bis(4-methylphenyl)butan (3d'')* als farblose Flüssigkeit, die beim Aufbewahren im Kühlschrank zu einer farblosen Masse erstarrte. —  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta = 1.37$  (s; 6H,  $(\text{CH}_3)_2\text{C}$ ), 2.23 (s; 6H, Ar-CH<sub>3</sub>), 2.53 (d,  $J = 6$  Hz; 2H, 2-H), 4.27 (t,  $J = 6$  Hz; 1H, 1-H), 6.80–7.23 (m; 8H, Aromaten-H). — MS (70 eV):  $m/z = 288$ , 286 (1.2%, 3.5%,  $\text{M}^+$ ), 195 (100), 180 (15), 166.2 ( $m^*$ ,  $195 \rightarrow 180$ ), 165 (19), 151.3 ( $m^*$ ,  $180 \rightarrow 165$ ).

$\text{C}_{19}\text{H}_{23}\text{Cl}$  (286.9) Ber. C 79.56 H 8.08 Gef. C 79.39 H 8.17

4. *2-Methyl-1-buten (4e) und Diphenylmethylchlorid (1')*: Zu einer Lösung von 2.2 g (16 mmol)  $\text{ZnCl}_2$  in 2.7 ml Ether und 35 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  wurden bei  $-78^\circ\text{C}$  4.0 g (20 mmol) **1'** in 10 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  gegeben und anschließend innerhalb von 1 h 2.8 g (40 mmol) **4e** in 10 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  zugetropft. Nach 1 h wurde die gelbe Lösung wie oben aufgearbeitet, wobei man 5.1 g einer blaßgelben Flüssigkeit erhielt, deren Destillation 4.8 g (89%) *3-Chlor-3-methyl-1,1-diphenylpentan (3e')* als farbloses Öl mit Sdp.  $100-112^\circ\text{C}$  (Bad)/0.1 Pa lieferte. —  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta = 0.92$  (verzerrtes t; 3H, 5-H), 1.27 (s; 3H, 3-CH<sub>3</sub>), 1.7 (mc; 2H, 4-H), 2.58 (d,  $J = 6.0$  Hz; 2H, 2-H), 4.33 (t,  $J = 6.0$  Hz; 1H, 1-H), 7.20 (mc; 10H, Aromaten-H). — MS (70 eV):  $m/z = 236$  ( $\text{M}^+ - \text{HCl}$ , 4%), 207 (13), 168 (15), 167 (100), 165 (25), 152 (17).

$\text{C}_{18}\text{H}_{21}\text{Cl}$  (272.8) Ber. C 79.24 H 7.76 Gef. C 78.90 H 8.15

5. *2-Methyl-1-buten (4e) und Bis(4-methylphenyl)methylchlorid (1'')*: Eine Lösung von 1.10 g (15.7 mmol) **4e** in 50 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  wurde auf  $-78^\circ\text{C}$  gekühlt und mit einer Lösung von 0.556 g (4.08 mmol)  $\text{ZnCl}_2$  in 0.66 ml Ether und 1.33 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  versetzt. Dann wurden innerhalb von 15 min 3.00 g (13.0 mmol) **1''** in 10 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  zugetropft. Nach 3 h wurde die gelbe Lösung wie oben aufgearbeitet. Vakuumdestillation ergab 3.57 g (91%) *3-Chlor-3-methyl-1,1-bis(4-methylphenyl)pentan (3e'')* als farblose Flüssigkeit mit Sdp.  $110-120^\circ\text{C}$  (Bad)/0.13 Pa. —  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta = 0.90$  (verzerrtes t,  $J = 7$  Hz; 3H, 5-H), 1.27 (s; 3H, 3-CH<sub>3</sub>), 1.58 (mc; 2H, 4-H), 2.23 (s; 6H, Ar-CH<sub>3</sub>), 2.53 (d,  $J = 6$  Hz; 2H, 2-H), 4.23 (t,  $J = 6$  Hz; 1H, 1-H), 6.80–7.20 (m; 8H, Aromaten-H).

$\text{C}_{20}\text{H}_{25}\text{Cl}$  (300.9) Ber. C 79.84 H 8.38 Gef. C 80.05 H 8.14

6. *2-Methyl-1-penten (4f) und Bis(4-methylphenyl)methylchlorid (1'')*: Zu 1.60 g (19.0 mmol) **4f** in Gegenwart von 0.52 g (3.8 mmol)  $\text{ZnCl}_2$  und 0.62 ml Diethylether in 50 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$

tropfte man bei  $-78^{\circ}\text{C}$  3.00 g (13.0 mmol) **1'** in 20 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$ . Nach 30 min wurde die gelbe Lösung wie oben aufgearbeitet und lieferte 3.73 g (91%) 3-Chlor-3-methyl-1,1-bis(4-methylphenyl)hexan (**3f'**) als farblose, viskose Flüssigkeit mit Sdp.  $125-130^{\circ}\text{C}$  (Bad)/0.5 Pa. —  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta = 0.6-1.0$  (m; 3H, 6-H), 1.27 (s; 3H, 3- $\text{CH}_3$ ), 1.47–1.70 (m; 4H, 4-, 5-H), 2.27 (s; 6H, Ar- $\text{CH}_3$ ), 2.52 (d,  $J = 6.0$  Hz; 2H, 2-H), 4.22 (t,  $J = 6.0$  Hz; 1H, 1-H), 7.05 (mc; 8H, Aromaten-H).

$\text{C}_{21}\text{H}_{27}\text{Cl}$  (314.9) Ber. C 80.10 H 8.64 Gef. C 80.18 H 8.55

7. 2-Methyl-2-buten (**4g**) und Diphenylmethylchlorid (**1'**): Zu 3.01 g (42.9 mmol) **4g** in 30 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  wurden bei  $-78^{\circ}\text{C}$  zuerst eine Lösung von 0.80 g (5.9 mmol)  $\text{ZnCl}_2$  in 1.0 ml Diethylether und 2.0 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  und dann innerhalb von 15 min 4.29 g (21.2 mmol) **1'** in 10 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  getropft. Nach 3 h wurde wie oben aufgearbeitet, wobei 5.41 g eines Rückstands erhalten wurden, der erstarrte. Umkristallisation aus *n*-Pentan lieferte 5.12 g (89%) 3-Chlor-2,3-dimethyl-1,1-diphenylbutan (**3g'**) als farblose Rhomboeder mit Schmp.  $56-57^{\circ}\text{C}$ . —  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta = 0.97$  (d,  $J = 7.3$  Hz; 3H, 2- $\text{CH}_3$ ), 1.35 (s; 3H, 4-H), 1.48 (s; 3H, 3- $\text{CH}_3$ ), 2.73 (quint,  $J = 7.1$  Hz; 1H, 2-H), 4.27 (d,  $J = 7.3$  Hz; 1H, 1-H), 7.00–7.33 (m; 10H, Aromaten-H). — MS (96 eV):  $m/z = 274, 272$  (0.9%, 3%,  $\text{M}^+$ ), 168 (42), 167 (100), 166 (13), 165 (33).

$\text{C}_{18}\text{H}_{21}\text{Cl}$  (272.8) Ber. C 79.24 H 7.76 Gef. C 79.28 H 7.70

Versuch mit höherer Konzentration an  $\text{ZnCl}_2 \cdot \text{Et}_2\text{O}$ : Man versetzt 2.7 g (39 mmol) **4g** in 30 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  bei  $-78^{\circ}\text{C}$  mit einer Lösung von 2.2 g (16 mmol)  $\text{ZnCl}_2$  in 2.7 ml Ether und 15.3 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  und tropft anschließend innerhalb von 20 min 3.5 g (17 mmol) **1'** in 10 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  zu. Gießt man nach 70 min auf konz. wäbr. Ammoniak, erhält man 4.3 g einer farblosen Flüssigkeit, die **3g'** und **9g'** (3:1) sowie eine Spur **10g'** enthält.

8. 2-Methyl-2-buten (**4g**) und Bis(4-methylphenyl)methylchlorid (**1''**): Zu einer Lösung von 1.24 g (17.7 mmol) **4g**, 0.259 g (1.90 mmol)  $\text{ZnCl}_2$  und 0.31 ml Ether in 50 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  wurden bei  $-78^{\circ}\text{C}$  innerhalb von 10 min 2.08 g (9.01 mmol) **1''** in 20 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  getropft. Nach 30 min wurde die gelbe Lösung auf konz. wäbr. Ammoniak gegossen und wie oben aufgearbeitet. Man erhielt eine viskose, farblose Masse, die nach dem  $^1\text{H-NMR}$ -Spektrum aus 3-Chlor-2,3-dimethyl-1,1-bis(4-methylphenyl)butan (**3g''**) und 1,1,2,6-Tetramethyl-3-(4-methylphenyl)indan (**10g''**) im Verhältnis 90:10 bestand. Umkristallisation aus Petrolether (Sdp.  $40-60^{\circ}\text{C}$ ) ergab 1.85 g (68%) **3g''** in farblosen Säulen mit Schmp.  $62-64^{\circ}\text{C}$ . —  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta = 0.93$  (d,  $J = 7.2$  Hz; 3H, 2- $\text{CH}_3$ ), 1.33 (s; 3H, 4-H), 1.47 (s; 3H, 3- $\text{CH}_3$ ), 2.27 (s; 6H, Ar- $\text{CH}_3$ ), 2.68 (quint,  $J = 7.2$  Hz; 1H, 2-H), 4.15 (d,  $J = 7.2$  Hz; 1H, 1-H), 6.83–7.30 (mc; 8H, Aromaten-H). — MS (70 eV):  $m/z = 302, 300$  (1.4%, 4.1%,  $\text{M}^+$ ), 249 (4), 195 (100), 180 (8.6), 165 (11).

9. 2,3-Dimethyl-2-buten (**4h**) und Diphenylmethylchlorid (**1'**): Zu einer Lösung von 3.60 g (42.8 mmol) **4h**, 1.95 g (14.3 mmol)  $\text{ZnCl}_2$  und 2.3 ml Diethylether in 35 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  wurden bei  $-78^{\circ}\text{C}$  innerhalb von 20 min 4.07 g (20.1 mmol) **1'** in 10 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  getropft. Nach 2 h 40 min wurde die Reaktion durch Zusatz von wäbr. Ammoniak abgebrochen. Arbeitete man in der oben beschriebenen Weise auf, erhielt man 5.24 g einer blaßgelben Flüssigkeit, die nach  $^1\text{H-NMR}$ -Spektrum aus 1,1,2,2-Tetramethyl-3-phenylindan (**10h'**) und 3-Chlor-2,2,3-trimethyl-1,1-diphenylbutan (**3h'**) im Verhältnis 65:35 bestand. Destillation bei  $90-95^{\circ}\text{C}$  (Bad)/0.1 Pa lieferte 4.95 g (93%) einer farblosen Flüssigkeit gleicher Zusammensetzung. Verwendet man nur 40% der oben eingesetzten  $\text{ZnCl}_2$ /Ether-Menge und bricht die Umsetzung nach 1 h ab, bevor **1'** vollständig verbraucht ist, erhält man **10h'** und **3h'** im Verhältnis 44:66. An diesem Gemisch wurden die spektroskopischen Daten von **3h'** bestimmt:  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta = 1.25$  (s; 6H, 2- $\text{CH}_3$ ), 1.40 (s; 6H,  $(\text{CH}_3)_2\text{CCl}$ ), 4.35 (s; 1H, 1-H), Aromaten-H sind durch die Signale von **10h'** überlagert.

*1,1,2,2-Tetramethyl-3-phenylindan (10h')* wurde mit 93% Ausbeute erhalten, als das bei  $-78^{\circ}\text{C}$  aus **4h** und **1'** gebildete Produktgemisch vor Auswaschen des Katalysators mit Ammoniak noch 34 h bei  $0^{\circ}\text{C}$  belassen wurde. Farblose Würfel mit Schmp.  $62-63^{\circ}\text{C}$  (aus Pentan). —  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta = 0.50$  (s; 3H, 2- $\text{CH}_3$ ), 1.03 (s; 3H, 2- $\text{CH}_3$ ), 1.10 (s; 3H, 1- $\text{CH}_3$ ), 1.23 (s; 3H, 1- $\text{CH}_3$ ), 4.20 (s; 1H, 3-H), 6.95–7.20 (m; 9H, Aromaten-H). —  $^{13}\text{C-NMR}$  ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta = 20.78, 20.99, 21.57, 26.09$  (4 q;  $\text{CH}_3$ ), 47.51, 50.24 (2 s; C-1, -2), 59.21 (d; C-3), 122.01, 124.80, 125.98, 125.35, 126.80 (5 d; 5 Aromaten-C), 127.59, 130.20 (2 d; Phenyl-C<sub>o</sub>, C<sub>m</sub>), 139.27, 142.58, 152.46 (3 s; Aromaten-C). — UV (*n*-Pentan):  $\lambda_{\text{max}}$  ( $\epsilon$ ) = 272.5 nm (1100), 265.8 (1200), 259.2 (1000). — MS (96 eV):  $m/z = 250$  ( $\text{M}^+$ , 78%), 235 (100), 207 (27), 193 (49), 157 (23), 105 (26).

$\text{C}_{19}\text{H}_{22}$  (250.4) Ber. C 91.14 H 8.86 Gef. C 91.53 H 8.33

10. *Methylenecyclobutan (4i) und Bis(4-methylphenyl)methylchlorid (1'')*: Eine Lösung von 3.98 g (17.2 mmol) **1''** und 1.77 g (26.0 mmol) **4i** in 20 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  wurde innerhalb von 25 min zu einer auf  $-78^{\circ}\text{C}$  gekühlten Lösung von 278 mg (2.04 mmol)  $\text{ZnCl}_2$  in 0.33 ml Ether und 67 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  getropft. Nach 30 min wurde, wie oben beschrieben, aufgearbeitet. Man erhielt eine farblose trübe Flüssigkeit, die in Petrolether (Sdp.  $40-50^{\circ}\text{C}$ ) aufgenommen, über Kieselgel 60 filtriert und anschließend aus Ethanol umkristallisiert wurde: 4.49 g (87%) *1-[2,2-Bis(4-methylphenyl)ethyl]-1-chlorcyclobutan (3i'')* in farblosen gestreckten Prismen mit Schmp.  $40-41^{\circ}\text{C}$ . —  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta = 1.50-1.70$  (m; 1H, Cyclobutan-3-H), 1.90–2.24 (m; 5H, Cyclobutan-2,3,4-H), 2.28 (s; 6H, Ar- $\text{CH}_3$ ), 2.59 (br. d,  $J = 7.0$  Hz; 2H,  $\text{CH}_2\text{CH}$ ), 4.35 (t,  $J = 7.0$  Hz; 1H,  $\text{CHAr}_2$ ), 7.07, 7.17 (AA'BB'-System,  $J = 7.9$  Hz; 8H, Aromaten-H). —  $^{13}\text{C-NMR}$  ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta = 16.11$  (t; Ring-C-3), 20.96 (q;  $\text{CH}_3$ ), 39.10 (t; Ring-C-2,4), 47.14 (d;  $\text{CHAr}_2$ ), 48.11 (t; Ethyl- $\text{CH}_2$ ), 73.50 (s; Ring-C-1), 127.77, 129.04 (2 d; Aryl-CH), 135.50 (s; Aryl-C-4), 142.00 (s; Aryl-C-1).

$\text{C}_{20}\text{H}_{23}\text{Cl}$  (298.9) Ber. C 80.38 H 7.76 Gef. C 80.45 H 7.77

11. *Methylenecyclopentan (4j) und Bis(4-methylphenyl)methylchlorid (1'')*: Zu einer Lösung von 522 mg (6.36 mmol) **4j**, 278 mg (2.04 mmol)  $\text{ZnCl}_2$  und 0.33 ml Ether in 50 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  wurden bei  $-78^{\circ}\text{C}$  innerhalb von 30 min 1.03 g (4.46 mmol) **1''** in 20 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  getropft. Nach 15 min wurde die gelbe Lösung wie oben aufgearbeitet. Umkristallisation des Rohprodukts aus Petrolether (Sdp.  $40-45^{\circ}\text{C}$ ) lieferte 1.15 g (82%) *1-[2,2-Bis(4-methylphenyl)ethyl]-1-chlorcyclopentan (3j'')* in farblosen Nadeln mit Schmp.  $40-42^{\circ}\text{C}$ . —  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta = 1.10-2.00$  (m; 8H, Ring-H), 2.27 (s; 6H, Ar- $\text{CH}_3$ ), 2.58 (d,  $J = 6.5$  Hz; 2H,  $\text{CH}_2\text{CH}$ ), 4.45 (t,  $J = 6.5$  Hz; 1H,  $\text{CHAr}_2$ ), 6.77–7.23 (m; 8H, Aromaten-H). — MS (70 eV):  $m/z = 314, 312$  (1%, 3%,  $\text{M}^+$ ), 196 (17), 195 (100), 180 (10), 165 (12), 166.2 ( $m^*$ ,  $195 \rightarrow 180$ ), 151.3 ( $m^*$ ,  $180 \rightarrow 165$ ).

Beim Umkristallisationsversuch aus Ethanol oder Filtrieren einer Petrolether-Lösung über Kieselgel 60 entsteht aus **3j''** das HCl-Eliminierungsprodukt *2-(1-Cyclopenten-1-yl)-1,1-bis(4-methylphenyl)ethan* als farblose Flüssigkeit. ( $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta = 1.43-2.33$  (br. m; Ring-H), 2.27 (s; Ar- $\text{CH}_3$ ), 2.73 (br. d,  $J \approx 8$  Hz; 1-H), 4.03 (t,  $J \approx 8$  Hz;  $\text{CHAr}_2$ ), 5.17 (br. s; Vinyl-H), 7.00 (mc; Aromaten-H).)

12. *Methylenecyclohexan (4k) und Bis(4-methylphenyl)methylchlorid (1'')*: Zu einer auf  $-78^{\circ}\text{C}$  gekühlten Lösung von 2.61 g (27.1 mmol) **4k** in 50 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  wurden 278 mg (2.04 mmol)  $\text{ZnCl}_2$  in 0.33 ml Ether und 0.67 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  gegeben; dann wurden innerhalb von 15 min 2.44 g (10.6 mmol) **1''** in 30 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  zugetropft. Nach 1 h wurde die intensiv gelbe Lösung in gewohnter Weise aufgearbeitet. Da beim Versuch der Vakuumdestillation (1 Pa) Zersetzung erfolgte, wurde das ölige Rohprodukt in Petrolether (Sdp.  $40-60^{\circ}\text{C}$ ) gelöst und über eine  $10 \times 1.5\text{-cm}$ -Säule mit Kieselgel 60 filtriert. Nach Abziehen des Lö-



sungsmittels wurden 3.00 g (87%) analysenreines 1-[2,2-Bis(4-methylphenyl)ethyl]-1-chlor-cyclohexan (**3k''**) als farblose viskose Flüssigkeit erhalten. — <sup>1</sup>H-NMR (CCl<sub>4</sub>): δ = 0.83–2.00 (m; 10H, Ring-H), 2.25 (s; 6H, Ar-CH<sub>3</sub>), 2.50 (d, *J* = 6.0 Hz; 2H, CH<sub>2</sub>CH), 4.40 (t, *J* = 6.0 Hz; 1H, CHAr<sub>2</sub>), 6.77–7.23 (m; 8H, Aromaten-H). — MS (70 eV): *m/z* = 328, 326 (0.02%, 0.07%, M<sup>+</sup>), 290 (21), 234 (11), 208 (13), 198 (26), 195 (100), 180 (11), 166.2 (*m*<sup>+</sup>, 195 → 180).

C<sub>22</sub>H<sub>27</sub>Cl (326.9) Ber. C 80.83 H 8.33 Gef. C 80.98 H 8.41

13. 1-Methyl-1-cyclohexen (**4l**) und Bis(4-methylphenyl)methylchlorid (**1''**): Zu einer auf –78°C gekühlten Lösung von 1.12 g (11.6 mmol) **4l**, 278 mg (2.04 mmol) ZnCl<sub>2</sub> und 0.33 ml Ether in 40 ml CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> wurden innerhalb von 15 min 2.00 g (8.67 mmol) **1''** in 10 ml CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> getropft. Nach 7 h wurde die braungelbe Lösung auf konz. wäBr. Ammoniak gegossen und wie oben aufgearbeitet. Das dabei erhaltene Öl besteht nach <sup>1</sup>H-NMR-Analyse aus **3l''** und Spuren einer Verbindung mit <sup>1</sup>H-NMR-Signalen (CCl<sub>4</sub>) bei δ = 4.15 (d) und 1.10 (s), die mit dem Indan **10l''** vereinbar wären. Umkristallisation aus Petrolether (Sdp. 40–50°C) ergab 2.39 g (84%) 2-[Bis(4-methylphenyl)methyl]-1-chlor-1-methylcyclohexan (**3l''**) in garbenförmigen farblosen Kristallaggregaten mit Schmp. 90–91°C. Die Konfiguration von **3l** ist unbekannt. — <sup>1</sup>H-NMR (CCl<sub>4</sub>): δ = 1.10–2.27 (m; 8H, Ring-H), 1.30 (s; 3H, 1-CH<sub>3</sub>), 2.28 (s; 6H, Ar-CH<sub>3</sub>), 2.67 (mc; 1H, 2-H), 4.47 (d, *J* ≈ 6 Hz; 1H, Ar<sub>2</sub>CH), 6.87–7.27 (m; Aromaten-H).

C<sub>22</sub>H<sub>27</sub>Cl (326.9) Ber. C 80.83 H 8.33 Gef. C 80.93 H 8.05

## II. Irreversibilität der Additionsreaktionen

1. Kinetische Stabilität der Additionsprodukte **3**: Zu einer Lösung von 0.726 g (2.81 mmol) **3d'**, 0.30 g (2.0 mmol) ZnCl<sub>2</sub> und 0.3 ml Ether in 10 ml CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> wurden bei –78°C 1.000 g (14.3 mmol) **4g** in 10 ml CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> getropft. Nach 6 h wurde auf konz. wäBr. Ammoniak gegossen. Nach Abziehen des Lösungsmittels blieben 0.70 g einer farblosen Flüssigkeit zurück, die nach dem <sup>1</sup>H-NMR-Spektrum aus unverändertem **3d'** bestand.

In gleicher Weise wurden 0.169 g (0.620 mmol) **3g'** 5 h mit 0.500 g **4d** in Gegenwart von 0.30 g ZnCl<sub>2</sub> und 0.3 ml Ether behandelt, ohne daß eine Veränderung eintrat.

### 2. Kreuzungsexperimente

a) Darstellung der Alkene **4n** und **4o**: 12.0 g (46.4 mmol) **3d'** wurden in 50 ml *tert*-Butylalkohol gelöst, mit 19.8 g (176 mmol) Kalium-*tert*-butoxid versetzt und 5 h auf 110°C erhitzt. Die Mischung wurde auf Wasser gegossen, mit Dichlormethan extrahiert, der Extrakt über CaCl<sub>2</sub> getrocknet und das Lösungsmittel abgezogen, wobei man 9.4 g Rückstand erhielt. Destillation bei 85–90°C (Bad)/0.1 Pa ergab 9.14 g (89%) 2-Methyl-4,4-diphenyl-1-buten (**4n**): <sup>1</sup>H-NMR (CCl<sub>4</sub>): δ = 1.67 (br. s; 3H, 2-CH<sub>3</sub>), 2.73 (br. d, *J* = 8.0 Hz; 2H, 3-H), 4.15 (t, *J* = 8.0 Hz; 1H, 4-H), 4.67 (mc; 2H, 1-H), 7.20 (s; Aromaten-H). — IR (Film): ν = 3060, 3020 cm<sup>–1</sup> (Aromaten-CH), 2960, 2920, 2880, 2840 (CH), 1640 (C=C), 1590, 1580, 1485 (Aromaten-Gerüst), 1440, 1365, 1075, 1020, 880 (=CH<sub>2</sub>, out of plane), 780, 740, 730, 690 (out of plane). — MS (96 eV): *m/z* = 222 (1%, M<sup>+</sup>), 207 (0.5), 168 (18), 167 (100), 166 (7), 165 (19), 152 (9), 128 (2), 115 (2).

C<sub>17</sub>H<sub>18</sub> (222.3) Ber. C 91.84 H 8.16 Gef. C 91.93 H 7.97

3-Chlor-3-methyl-1-(4-methylphenyl)-1-phenylbutan (farblose Nadeln mit Schmp. 11°C, aus Petrolether), das analog **3d'** aus α-(4-Methylphenyl)benzylchlorid (**1'''**) und Isobuten erhalten wurde, lieferte beim Behandeln mit Kalium-*tert*-butoxid in der oben beschriebenen Weise 81% 2-Methyl-4-(4-methylphenyl)-4-phenyl-1-buten (**4o**) als farblose Flüssigkeit mit

Sdp. 68–78°C (Bad)/0.1 Pa. —  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta$  = 1.65 (s; 3H, 2- $\text{CH}_3$ ), 2.23 (s; 3H, Ar- $\text{CH}_3$ ), 2.72 (d,  $J$  = 8.1 Hz; 2H, 3-H), 4.10 (t,  $J$  = 8.1 Hz; 1H, 4-H), 4.60–4.67 (m; 2H, 1-H), 7.03 und 7.15 (2 s; 9H, Aromaten-H).

$\text{C}_{18}\text{H}_{20}$  (236.4) Ber. C 91.47 H 8.53 Gef. C 91.54 H 8.40

b) *Umsetzung von 2-Methyl-4-(4-methylphenyl)-4-phenyl-1-buten (4o) mit Diphenylmethylchlorid (1')*: 1.00 g (4.23 mmol) **4o** wurden in 20 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  bei –78°C mit einer Lösung von 0.60 g (4.4 mmol)  $\text{ZnCl}_2$  in 0.7 ml Ether und 1.4 ml Dichlormethan versetzt. Dazu wurden innerhalb 10 min 0.857 g (4.23 mmol) **1'** in 10 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  getropft. Nach 48 h wurde auf konz. wäbr. Ammoniak gegossen und das Lösungsmittel abgezogen. Es wurden 1.78 g einer sehr viskosen Flüssigkeit erhalten, die aus 3-Chlor-3-methyl-1-(4-methylphenyl)-1,5,5-triphenylpentan (**3n**) bestand. —  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta$  = 1.08 (s; 3H, 3- $\text{CH}_3$ ), 2.27 (s; 3H, Ar- $\text{CH}_3$ ), 2.50 (d,  $J$  = 6 Hz; 4H, 2-, 4-H), 4.27 (br. t,  $J$  = 6 Hz; 2H, 1-, 5-H), 6.97–7.20 (m; 19H, Aromaten-H). — MS (70 eV):  $m/z$  = 440, 438 (3%, 9%,  $\text{M}^+$ ), 403 (1), 402 (3), 236 (2), 235 (2), 221 (3), 181 ( $\text{PhTolCH}^+$ , 100), 167 ( $\text{Ph}_2\text{CH}^+$ , 42), 165 (28).

In gleicher Weise wurde **4n** mit **1'** zu **3p** und **4o** mit **1'''** zu **3q** umgesetzt: 3-Chlor-3-methyl-1,1,5,5-tetraphenylpentan (**3p**): Farblose weißförmige Kristalle mit Schmp. 77–79°C (*n*-Pentan/Ether). —  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta$  = 1.10 (s; 3H, 3- $\text{CH}_3$ ), 2.52 (d,  $J$  = 6.2 Hz; 4H, 2-, 4-H), 4.30 (t,  $J$  = 6.2 Hz; 2H, 1-, 5-H), 7.03–7.25 (m; 20H, Aromaten-H). — MS (70 eV):  $m/z$  = 426, 424 (4%, 12%,  $\text{M}^+$ ), 389 (4), 388 (13), 222 (2), 221 (6), 208 (7), 207 (12), 180 (1.5), 167 ( $\text{Ph}_2\text{CH}^+$ , 100).

$\text{C}_{30}\text{H}_{29}\text{Cl}$  (425.0) Ber. C 84.78 H 6.88 Gef. C 84.67 H 6.70

3-Chlor-3-methyl-1,5-bis(4-methylphenyl)-1,5-diphenylpentan (**3q**): Farbloses Öl. —  $^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CCl}_4$ ):  $\delta$  = 1.08 (s; 3H, 3- $\text{CH}_3$ ), 2.25 (s; 6H, Ar- $\text{CH}_3$ ), 2.48 (d,  $J$   $\approx$  6 Hz; 4H, 2-, 4-H), 4.23 (br. t,  $J$   $\approx$  6 Hz; 2H, 1-, 5-H), 7.00–7.25 (m; 18H, Aromaten-H). — MS (70 eV):  $m/z$  = 454, 452 (0.3%, 0.7%,  $\text{M}^+$ ), 416 (0.6), 288 (0.3), 274 (0.7), 272 (2.4), 270 (1), 236 (13), 226 (18), 221 (11), 196 (13), 181 ( $\text{PhTolCH}^+$ , 100), 166 (21), 165 (23).

### III. Konkurrenzexperimente

In einem 100-ml-Rundkolben wurden etwa 0.40 mmol **1** sowie zwei Olefine in solcher Menge eingewogen, daß die Additionsprodukte in relativen Mengen von 0.1 bis 10 entstanden. Es wurde mit 50 ml absol.  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  aufgefüllt, der Kolben auf –70 bzw. –78°C gekühlt und nach Thermostatisierung unter Rühren eine Lösung von 1.90 mmol  $\text{ZnCl}_2$  in 0.31 ml absol. Ether und 0.62 ml absol.  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  zugesetzt. Nach Beendigung der Umsetzung wurde die Lösung auf ca. 50 ml konz. wäbr. Ammoniak gegossen und durchgeschüttelt. Die organische Phase wurde abgetrennt, über  $\text{CaCl}_2$  getrocknet, eingeeengt und durch HPLC (Tab. 5) analysiert. In einigen Fällen wurde das Diarylmethylchlorid **1** zu einer thermostatisierten Lösung der Olefine und des Katalysators gegeben, was auf die Konkurrenzkonstante keinen Einfluß hatte.

Tab. 6 zeigt die Einwaagen der Reaktanten, die aus Eichkurven ermittelten Produktverhältnisse sowie die nach Gl. (1) resultierenden Konkurrenzkonstanten.

### IV. Limonen (**4r**) und Bis(4-methylphenyl)methylchlorid (**1''**)

Wie für die anderen Additionen beschrieben, erhielt man durch Umsetzung von 1.90 g (14.0 mmol) **4r** mit 2.07 g (8.97 mmol) **1''** in Gegenwart von 0.28 g  $\text{ZnCl}_2$  und 0.3 ml Ether in 50 ml  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  bei –78°C ein Gemisch der 1:1-Produkte **3ra** und **3rb** sowie mehrerer stereoisomerer 2:1-Produkte. Durch präparative Mitteldruckchromatographie (LiChroprep

Si 60, 15–25  $\mu\text{m}$ ; Petrolether (40–60°C)/Ether (100:1, v:v) ließen sich **3ra** und **3rb** abtrennen. Vermutlich handelt es sich bei **3ra** um ein Diastereomerengemisch, während das kristallisierte **3rb** sterisch einheitlich sein dürfte.

Tab. 5. Chromatographische Trennungen der bei den Konkurrenzexperimenten anfallenden Produktgemische

Reaktanten	Stationäre Phase	Mobile Phase	Fluß (ml/min)	Retentionszeiten (min)
$1' + \underline{4a}/\underline{4m}$	Nucleosil 5 NO <sub>2</sub>	Isooctan/Ether-99/1	1.52	$\underline{8a}'(3.2), \underline{3a}'(5.2), \underline{11}'(6.1)$
$1' + \underline{4a}/\underline{4c}$	Nucleosil 5 C <sub>18</sub>	CH <sub>3</sub> CN/H <sub>2</sub> O -82/18	1.40	$\underline{3a}'(5.4), \underline{3c}'(5.8), \underline{8a}'(7.3)$
$1' + \underline{4b}/\underline{4m}$	Nucleosil 5 C <sub>18</sub>	CH <sub>3</sub> OH/H <sub>2</sub> O -87/13	1.00	$\underline{3b}'(6.5), \underline{8b}'(8.0), \underline{11}'(8.6)$
$1' + \underline{4c}/\underline{4m}$	Nucleosil 5 C <sub>18</sub>	CH <sub>3</sub> OH/H <sub>2</sub> O -88/12	1.21	$\underline{3c}'(5.9), \underline{8b}'(7.2), \underline{11}'(7.7)$
$1' + \underline{4c}/\underline{4f}$	LiChrosorb RP-8	CH <sub>3</sub> OH/H <sub>2</sub> O -85/15	1.06	$\underline{3c}'(6.1), \underline{8b}'(7.1), \underline{3f}'(8.3)$
$1' + \underline{4d}/\underline{4f}$	Nucleosil 5 NO <sub>2</sub>	Isooctan/Ether-99/1	1.32	$\underline{3f}'(5.9), \underline{3d}'(6.4)$
$1' + \underline{4d}/\underline{4m}$	Nucleosil 5 NO <sub>2</sub>	Isooctan/Ether-99/1	1.52	$\underline{3d}'(5.3), \underline{11}'(6.4)$
$1' + \underline{4f}/\underline{4m}$	LiChrosorb RP-8	CH <sub>3</sub> OH/H <sub>2</sub> O -85/15	1.75	$\underline{11}'(6.7), \underline{3f}'(8.6)$
$1' + \underline{4f}/\underline{4g}$	Nucleosil 5 C <sub>18</sub>	CH <sub>3</sub> OH/H <sub>2</sub> O -90/10	0.85	$\underline{9}'(6.4), \underline{3g}'(7.1), \underline{3f}'(9.0), \underline{10g}'(9.5)$
$1' + \underline{4f}/\underline{4h}$	Nucleosil 5 NO <sub>2</sub>	Isooctan/Ether-99/1	1.40	$\underline{10h}'(3.0), \underline{4f}'(4.5)$
$1' + \underline{4g}/\underline{4h}$	Nucleosil 5 C <sub>18</sub>	CH <sub>3</sub> OH/H <sub>2</sub> O -90/10	1.00	$\underline{9}'(6.3), \underline{3g}'(7.1), \underline{3h}'(7.9), \underline{10g}'(8.5), \underline{10h}'(11.8)$
$1''' + \underline{4a}/\underline{4c}$	Nucleosil 5 C <sub>18</sub>	CH <sub>3</sub> CN/H <sub>2</sub> O -82/18	1.40	$\underline{3a}'''(8.4), \underline{4c}'''(9.2), \underline{10a}'''(11.3), \underline{8a}'''(12.3), \underline{8c}'''(13.1)$
$1''' + \underline{4b}/\underline{4m}$	Nucleosil 5 C <sub>18</sub>	CH <sub>3</sub> OH/H <sub>2</sub> O -98/2	1.50	$\underline{3b}'''(3.9), \underline{11}'''(4.5)$
$1''' + \underline{4c}/\underline{4m}$	Nucleosil 5 NO <sub>2</sub>	Isooctan/Ether-98/2	1.24	$\underline{3c}'''(5.0), \underline{11}'''(5.6)$
$1''' + \underline{4e}/\underline{4m}$	Nucleosil 5 C <sub>18</sub>	CH <sub>3</sub> OH/H <sub>2</sub> O -96/4	1.50	$\underline{3e}'''(5.4), \underline{11}'''(5.8)$
$1''' + \underline{4f}/\underline{4m}$	Nucleosil 5 NO <sub>2</sub>	Isooctan/Ether-98/2	1.54	$\underline{3f}'''(3.5), \underline{11}'''(4.1)$
$1''' + \underline{4g}/\underline{4f}$	Nucleosil 5 C <sub>18</sub>	CH <sub>3</sub> OH/H <sub>2</sub> O -96/4	1.50	$\underline{3g}'''(4.5), \underline{3f}'''(5.1), \underline{10g}'''(5.6)$
$1''' + \underline{4i}/\underline{4f}$	Nucleosil 5 C <sub>18</sub>	CH <sub>3</sub> OH/H <sub>2</sub> O -92/8	1.50	$\underline{3i}'''(7.1), \underline{3f}'''(7.9)$
$1''' + \underline{4i}/\underline{4ga})$	Nucleosil 5 C <sub>18</sub>	CH <sub>3</sub> OH/H <sub>2</sub> O -96/4	1.50	$\underline{3a}'''(4.2), \underline{3i}'''(5.2)$
$1''' + \underline{4k}/\underline{4m}$	Nucleosil 5 NO <sub>2</sub>	Isooctan/Ether-98/2	1.48	$\underline{3k}'''(3.7), \underline{11}'''(4.1)$
$1''' + \underline{4l}/\underline{4f}$	Nucleosil 5 NO <sub>2</sub>	Isooctan/Ether-98/2	1.25	$\underline{3l}'''(4.7), \underline{3i}'''(5.3)$
$1''' + \underline{4l}/\underline{4m}$	Nucleosil 5 NO <sub>2</sub>	Isooctan/Ether-98/2	1.55	$\underline{3i}'''(3.8), \underline{3m}'''(4.1)$

a) **4s** = Allyltrimethylsilan, das bei der Umsetzung mit **1''** 4,4-Bis(4-methylphenyl)-1-buten (**3s''**) ergibt<sup>16)</sup>.

4-[1-Chlor-1-methyl-3,3-bis(4-methylphenyl)propyl]-1-methyl-1-cyclohexen (**3ra**): Farbloses Öl. — <sup>1</sup>H-NMR (CCl<sub>4</sub>):  $\delta$  = 1.23 (s; 3H, H<sub>3</sub>C–CCl), 1.37–2.23 (m; Cyclohexen-4-, 5-, 6-H), 1.60 (br. s; 1-CH<sub>3</sub>), 2.27 (s; 6H, Ar-CH<sub>3</sub>), 2.40 (d,  $J \approx 6$  Hz; 2H, CH<sub>2</sub>CCl), 4.27 (t,

$J \approx 6$  Hz; 1 H,  $CHAr_2$ ), 5.27 (mc; 1 H, Vinyl-H), 7.00 (mc; 8 H, Aromaten-H). — MS (70 eV):  $m/z = 368, 366$  (2.5%, 7%,  $M^+$ ), 331 (3), 235 (11), 208 (7), 195 (100).

Tab. 6. Bestimmung der relativen Alken-Reaktivitäten

Temperatur (°C)	$Ar_2CHCl$ (mg)	Alken 1 (mg)	Alken 2 (mg)	[Alken 1] [Alken 2]	Produktverhältnis (molar)	$k_1 / k_2$
-78	<u>1'</u> (89)	<u>4m</u> (92)	<u>4a</u> (3020)	0.0136	<u>8a'</u> : <u>3a'</u> : <u>11'</u> = 0.042 : 0.259 : 1	299
		(79)	(2460)	0.0134	0.041 : 0.250 : 1	322
		(98)	(4480)	0.0089	0.060 : 0.417 : 1	290
-70	<u>1'</u> (98.0)	<u>4c</u> (120.1)	<u>4a</u> (1330)	0.0677	<u>3a'</u> : <u>3c'</u> : <u>8a'</u> = 3.23 : 10.5 : 1	39.9
		(102.5)	(48.1)	0.0223	3.23 : 2.67 : 1	32.5
		(102.6)	(72.1)	0.0191	3.23 : 2.76 : 1	37.0
-78	<u>1'</u> (98)	<u>4m</u> (106)	<u>4b</u> (538)	0.117	<u>3b'</u> : <u>8b'</u> : <u>11'</u> = 0.572 : 0.051 : 1	15.7
		(100)	(310)	0.108	0.611 : 0.050 : 1	14.6
		(101)	(204)	0.072	0.994 : 0.080 : 1	13.6
		(85)	(79)	0.041	1.73 : 0.146 : 1	14.3
-78	<u>1'</u> (103)	<u>4m</u> (172)	<u>4c</u> (528)	0.194	<u>3a'</u> : <u>8b'</u> : <u>11'</u> = 0.476 : 0.062 : 1	10.5
		(94)	(386)	0.151	0.628 : 0.085 : 1	10.6
-78	<u>1'</u> (75)	<u>4c</u> (71)	<u>4a</u> (2223)	0.021	<u>3a'</u> : <u>8a'</u> : <u>3f'</u> = 0.257 : 0.020 : 1	207
		(79)	(2703)	0.019	0.285 : 0.020 : 1	206
-78	<u>1'</u> (95)	<u>4f</u> (352)	<u>4d</u> (285)	0.823	<u>3f'</u> : <u>3d'</u> = 1 : 1.05	1.16
-78	<u>1'</u> (99)	<u>4d</u> (239)	<u>4m</u> (3925)	0.102	<u>3d'</u> : <u>11'</u> = 1.70 : 1	17.2
		(101)	(230)	0.153	2.49 : 1	17.0
-78	<u>1'</u> (103)	<u>4f</u> (104)	<u>4m</u> (1543)	0.075	<u>3f'</u> : <u>11'</u> = 1.42 : 1	21.4
		(104)	(88)	0.052	0.980 : 1	21.3
-78	<u>1'</u> (90)	<u>4g</u> (59)	<u>4f</u> (933)	0.076	<u>9'</u> : <u>3g'</u> : <u>3f'</u> : <u>10g'</u> = 0.162 : 2.007 : 1 : 0.519	44.5
		(103)	(48)	0.046	0.094 : 1.245 : 1 : 0.362	49.2
		(93)	(48)	0.037	0.056 : 0.805 : 1 : 0.245	36.3
-78	<u>1'</u> (145)	<u>4h</u> (98)	<u>4f</u> (2059)	0.048	<u>10h'</u> : <u>4f'</u> = 0.995 : 1	24.8
		(156)	(1880)	0.052	1.030 : 1	24.2
		(152)	(1680)	0.059	1.100 : 1	22.5
-78	<u>1'</u> (194)	<u>4g</u> (109)	<u>4h</u> (769)	0.17	<u>(2'</u> : <u>3g'</u> : <u>10g'</u> ):( <u>3h'</u> : <u>10h'</u> ) = 0.317	1.94
		(190)	(669)	0.23	0.416	1.92
		(204)	(203)	0.47	0.874	1.92
-70	<u>1'''</u> (100.0)	<u>4c</u> (236)	<u>4a</u> (1450)	0.12	<u>3a'''</u> : <u>(3a'''</u> : <u>10a'''</u> : <u>8a'''</u> ) = 1 : 0.99	8.47
		(101.0)	(118)	0.080	1 : 1.45	8.91
		(104.0)	(47.3)	0.032	1 : 3.29	10.18
		(103.0)	(47.3)	0.017	1 : 6.32	9.59

Tab. 6 (Fortsetzung)

Temperatur (°C)	Ar <sub>2</sub> CHCl (mg)	Alken (mg)	Alken 2 (mg)	[Alken 1] [Alken 2]	Produktverhältnis (molar)	k <sub>1</sub> /k <sub>2</sub>
-70	1''(101)	4m (95)	4b (3119)	0.0182	3b'' : 11'' = 0.264 : 1	255
	(102)	(106)	(3682)	0.0172	0.280 : 1	248
	(113)	(74)	(5440)	0.0081	0.715 : 1	214
	(120)	(75)	(6325)	0.0071	0.871 : 1	200
	(100)	(84)	(7234)	0.0069	0.824 : 1	204
	(109)	(85)	(7062)	0.0064	0.981 : 1	186
	(102)	(81)	(9362)	0.0052	1.180 : 1	187
	(100)	(155)	(11432)	0.0081	0.784 : 1	171
-70	1''(100)	4m (81)	4c (480)	0.101	3c'' : 11'' = 0.107 : 1	124
	(100)	(64)	(658)	0.058	0.194 : 1	127
	(102)	(75)	(1242)	0.036	0.291 : 1	125
	(105)	(76)	(1315)	0.034	0.314 : 1	121
-70	1''(100)	4i (59)	4s (118)	0.70	3i'' : 3s'' = 9.33 : 1	19.0
	(99)	(70)	(197)	0.49	6.96 : 1	18.3
	(103)	(69)	(305)	0.31	4.51 : 1	18.5
	(102)	(66)	(601)	0.15	2.20 : 1	17.9
	(100)	(70)	(1201)	0.081	1.09 : 1	15.5
	(100)	(63)	(900)	0.097	1.30 : 1	15.9
	(101)	(66)	(1407)	0.065	0.830 : 1	14.5
-70	1''(106)	4k (75)	4m (1689)	0.043	3k'' : 11'' = 1.83 : 1	52.7
	(107)	(70)	(2502)	0.027	1.19 : 1	53.1
	(107)	(67)	(2041)	0.032	1.34 : 1	52.3
	(101)	(68)	(3228)	0.021	0.908 : 1	51.9
-70	1''(104)	4f (51)	4l (67)	0.87	3f'' : 3l'' = 1 : 0.649	2.04
	(102)	(175)	(71)	2.81	1 : 0.186	2.00
	(104)	(339)	(68)	5.70	1 : 0.0882	2.05
-70	1''(104)	4e (52)	4m (2166)	0.032	3e'' : 11'' = 0.566 : 1	19.7
	(101)	(56)	(1803)	0.042	0.730 : 1	19.7
	(104)	(52)	(1336)	0.052	0.915 : 1	20.5
	(100)	(73)	(1762)	0.056	0.985 : 1	19.7
-70	1''(103)	4r (79)	4m (1448)	0.061	3r'' : 11'' = 1.470 : 1	28.1
	(101)	(68)	(1934)	0.039	0.957 : 1	28.1
	(100)	(67)	(2431)	0.031	0.741 : 1	27.2
	(110)	(73)	(3068)	0.027	0.652 : 1	27.2
-70	1''(100)	4g (45)	4r (4008)	0.014	3g'' : 3r'' : 10g'' = 0.212 : 1 : 0.096	24.8
	(100)	(42)	(3013)	0.017	0.264 : 1 : 0.121	25.6
	(105)	(54)	(2002)	0.032	0.457 : 1 : 0.221	23.8
	(105)	(51)	(1365)	0.045	0.572 : 1 : 0.282	22.3

Tab. 6 (Fortsetzung)

Temperatur (°C)	Ar <sub>2</sub> CHCl (mg)	Alken 1 (mg)	Alken 2 (mg)	[Alken 1] [Alken 2]	Produktverhältnis (molar)	k <sub>1</sub> /k <sub>2</sub>
-70	1'' (100)	4i (49)	4f (63)	0.96	3i'':3f'' = 1.600 : 1	1.84
	(102)	(52)	(120)	0.54	0.925 : 1	1.86
	(103)	(59)	(182)	0.40	0.716 : 1	1.89
	(106)	(59)	(240)	0.30	0.534 : 1	1.84
-70	1'' (104)	4i (76)	4m (451)	0.165	3i'':11'' = 1.81 : 1	13.4
	(100)	(77)	(815)	0.093	1.05 : 1	13.1
	(111)	(70)	(702)	0.098	1.11 : 1	13.8
	(106)	(68)	(1254)	0.053	0.652 : 1	14.0

2-[Bis(4-methylphenyl)methyl]-1-chlor-1-methyl-4-(1-methylethenyl)cyclohexan (**3rb**): Farblose Nadeln mit Schmp. 106–108°C (aus Petrolether). — <sup>1</sup>H-NMR (CCl<sub>4</sub>): δ = 1.18 (s; 3H, 1-CH<sub>3</sub>), 1.30 (s; 3H, H<sub>3</sub>C=C=), 1.43–2.10 (m; 7H, 3-, 4-, 5-, 6-H), 2.23 (s; 6H, Ar-CH<sub>3</sub>), 3.03 (br. d, J = 10 Hz; 1H, 2-H), 3.87 (d, J = 10 Hz; 1H, Ar<sub>2</sub>CH), 4.48 (br. s; 2H, =CH<sub>2</sub>), 6.87–7.27 (m; 8H, Aromaten-H). — MS (70 eV): m/z = 368, 366 (3%, 8%, M<sup>+</sup>), 330 (1.4), 315 (0.3), 230 (0.6), 195 (100).

Zur Bestimmung der intramolekularen Konkurrenzkonstante bei –70°C wurde 1'' in 50 ml CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> mit mindestens 10 Äquivalenten **4r** umgesetzt, so daß ausschließlich die 1:1-Additionsprodukte **3ra** und **3rb** gebildet wurden. Die Zusammensetzung wurde durch HPLC-Analyse bestimmt: Nucleosil 5 NO<sub>2</sub>, Isooctan/Ether (98/2), 1.49 ml/min, Retentionszeit **3ra** = 3.6 min, **3rb** = 4.0 min.

1'' (mmol)	4r (mmol)	Katalysator (mmol)	3ra/3rb
0.433	4.29	ZnCl <sub>2</sub> · 1.57 Et <sub>2</sub> O (2.0)	2.26
0.442	9.34	(2.0)	2.42
0.438	4.34	(2.0)	2.27
0.433	4.30	(10)	2.32
0.433	4.29	(16)	2.27
0.442	4.28	SnCl <sub>4</sub> (0.09)	2.31
0.442	4.31	(1.8)	2.85
0.438	4.31	(7.2)	3.00

## CAS-Registry-Nummern

1': 90-99-3 / 1'': 13389-70-3 / 1''': 779-14-6 / 3a': 36317-61-0 / 3a'': 102434-76-4 / (R\*,R\*)-3b': 102434-92-4 / (R\*,R\*)-3b'': 102434-94-6 / (R\*,S\*)-3c': 102434-93-5 / (R\*,S\*)-3c'': 102434-95-7 / 3d': 84803-28-1 / 3d'': 102434-78-6 / 3e': 102434-79-7 / 3e'': 102434-80-0 / 3f': 96761-10-3 / 3f'': 102434-81-1 / 3g': 102434-82-2 / 3g'': 102434-83-3 / 3h': 102434-85-5 / 3i'': 102434-86-6 / 3j'': 102434-87-7 / 3k'': 102434-89-9 / 3l'': 102492-28-4 / 3n: 102434-98-0 / 3p: 102434-99-1 / 3g: 102436-00-7 / 3ra: 102435-01-8 / 3rb: 102435-02-9 / 3s'': 102435-03-0 / 4a: 115-07-1 / 4b: 590-18-1 / 4c: 624-64-6 / 4d: 115-11-7 / 4e: 563-46-2 / 4f: 763-29-1 / 4g: 513-35-9 / 4h: 563-79-1 / 4i: 1120-56-5 / 4j: 1528-30-9 / 4k: 1192-37-6 / 4l: 591-49-1 / 4m: 498-66-8 / 4n: 33925-52-9 / 4o: 102434-97-9 / 4r: 138-86-3 / 4s: 762-72-1 / 8a': 1726-14-3 / 8a'': 102434-74-2 / 8b': 66129-95-1 / 8b'': 102492-29-5 / 9g': 42842-40-0 / 9j'': 102434-88-8 / cis-10a'': 102434-77-5 / trans-10a'': 102434-75-3 / 10g': 33508-02-0 / 10g'': 102434-84-4 / 10h': 38321-46-9 / 11' (Isomeres 1): 102434-90-2 / 11' (Isomeres 2): 102435-04-1 / 11'' (Isomeres 1): 102434-91-3 / 11'' (Isomeres 2): 102435-05-2 / PhBr: 108-86-1 / Ph<sub>2</sub>C=CH<sub>2</sub>: 530-48-3 / PrCO<sub>2</sub>Et: 105-54-4 / Ph<sub>2</sub>CHOH: 91-01-0 / PhCOPh: 119-61-9 / (4-MeC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CHOH: 885-77-8 / 4-MeC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH(Ph)CH<sub>2</sub>CClMe<sub>2</sub>: 102434-96-8

- 1) <sup>1a)</sup> P. B. D. de la Mare und R. Bolton, *Electrophilic Additions to Unsaturated Systems*, Elsevier, Amsterdam 1982. — <sup>1b)</sup> F. Freeman, *Chem. Rev.* **75**, 439 (1975).
- 2) <sup>2a)</sup> F. Marcuzzi, G. Melloni und G. Modena, *J. Org. Chem.* **44**, 3022 (1979). — <sup>2b)</sup> Y. Wang und L. M. Dorfman, *Macromolecules* **13**, 63 (1980).
- 3) J. P. Kennedy und E. Maréchal, *Carbocationic Polymerization*, Wiley Interscience, New York 1982.
- 4) H. Mayr, R. Schneider und R. Pock, *Makromol. Chem.* **19** (1986), im Druck.
- 5) Vgl. z. B. H. Mayr, H. Klein und G. Kolberg, *Chem. Ber.* **117**, 2555 (1984).
- 6) Vorläufige Mitteilung: H. Mayr und R. Pock, *Tetrahedron Lett.* **24**, 2155 (1983).
- 7) H. Mayr, *Angew. Chem.* **93**, 202 (1981); *Angew. Chem., Int. Ed. Engl.* **20**, 184 (1981).
- 8) H. Mayr und W. Striepe, *J. Org. Chem.* **48**, 1159 (1983).
- 9) H. Mayr und W. Striepe, *J. Org. Chem.* **50**, 2995 (1985).
- 10) R. Pock, H. Mayr, M. Rubow und E. Wilhelm, *J. Am. Chem. Soc.*, zur Publikation eingereicht.
- 11) R. Pock, H. Klein und H. Mayr, *Chem. Ber.* **119**, 929 (1986).
- 12) B. Capon und S. P. McManus, *Neighboring Group Participation*, Vol. 1, S. 58ff., Plenum Press, New York 1976.
- 13) C. A. Grob, *Angew. Chem.* **81**, 543 (1969); *Angew. Chem., Int. Ed. Engl.* **8**, 535 (1969).
- 14) C. K. Ingold und F. R. Shaw, *J. Chem. Soc.* **1949**, 575.
- 15) R. Pock und H. Mayr, *Chem. Ber.* **119**, 2497 (1986), nachstehend.
- 16) H. Mayr und R. Pock, *Tetrahedron*, im Druck.
- 17) B. Giese, *Acc. Chem. Res.* **17**, 438 (1984), und dort zitierte Literatur.
- 18) E. M. Arnett und C. Petro, *J. Am. Chem. Soc.* **100**, 5408 (1978).
- 19) E. M. Arnett und N. J. Pienta, *J. Am. Chem. Soc.* **102**, 3329 (1980).
- 20) J. B. Pedley und J. Rylance, *Sussex-N.P.L. Computer Analysed Thermochemical Data: Organic and Organometallic Compounds*, Sussex 1977.
- 21) A. Streitwieser jr., *Solvolytic Displacement Reactions*, S. 95f., McGraw-Hill, New York 1962.
- 22) <sup>22a)</sup> M. T. Bowers, *Gas Phase Ion Chemistry*, Vol. 2, S. 36, Academic Press, New York 1979. — <sup>22b)</sup> R. B. Turner, P. Goebel, B. J. Mallon, W. von E. Doering, J. F. Coburn jr. und M. Pomerantz, *J. Am. Chem. Soc.* **90**, 4315 (1968). — <sup>22c)</sup> E. M. Arnett, R. P. Quirk und J. W. Larsen, *J. Am. Chem. Soc.* **92**, 3977 (1970).
- 23) <sup>23a)</sup> G. A. Olah und G. Liang, *J. Am. Chem. Soc.* **96**, 195 (1974). — <sup>23b)</sup> G. A. Olah, A. L. Berrier und G. K. Surya Prakash, *J. Org. Chem.* **47**, 3903 (1982).
- 24) G. Collin, U. Jahnke, G. Just, G. Lorenz, W. Pritzkow, M. Röhlig, L. Winguth, P. Dietrich, C.-E. Döring, H. G. Hauthal und A. Wiedenhöft, *J. Prakt. Chem.* **311**, 238 (1969).
- 25) E. V. Couch und J. A. Landgrebe, *J. Org. Chem.* **40**, 1636 (1975).
- 26) P. Asmus und M. Klessinger, *Tetrahedron* **30**, 2477 (1974).
- 27) P. Masclat, D. Grosjean, G. Mouvier und J. Dubois, *J. Electron Spectrosc.* **2**, 225 (1973).
- 28) W. K. Chwang, V. J. Nowlan und T. T. Tidwell, *J. Am. Chem. Soc.* **99**, 7233 (1977).
- 29) R. Huisgen, P. H. J. Ooms, M. Mingin und N. L. Allinger, *J. Am. Chem. Soc.* **102**, 3951 (1980).
- 30) G. Melloni, G. Modena und U. Tonellato, *Acc. Chem. Res.* **14**, 227 (1981).
- 31) M. F. Ruasse, J. E. Dubois und A. Argile, *J. Org. Chem.* **44**, 1173 (1979).
- 32) P. Knittel und T. T. Tidwell, *J. Am. Chem. Soc.* **99**, 3408 (1977).
- 33) M. L. Poutsma, *J. Am. Chem. Soc.* **87**, 4285 (1965).
- 34) E. Bienvenue-Goëtz und J.-E. Dubois, *Tetrahedron* **34**, 2021 (1978).
- 35) G. H. Schmid und D. G. Garratt in *The Chemistry of Double-Bonded Functional Groups* (Ed. S. Patai), S. 725f., Wiley, New York 1977.
- 36) H. J. Bergmann, G. Collin, G. Just, G. Müller-Hagen und W. Pritzkow, *J. Prakt. Chem.* **314**, 285 (1972).
- 37) A. D. Allen, Y. Chiang, A. J. Kresge und T. T. Tidwell, *J. Org. Chem.* **47**, 775 (1982).
- 38) C. F. H. Allen und S. Converse, *Org. Syntheses, Coll. Voll.* **1**, 226 (1932).
- 39) Die Zuordnung zu *cis*- und *trans*-10a" gelingt aus der <sup>1</sup>H-NMR-Absorption von 1-H: Y. S. Tsybin, A. V. Kessenikh und R. N. Volkov, *Zh. Org. Khim.* **5**, 806 (1969).

[34/86]