УДК 548.737

### Р. В. Горвард <sup>1</sup>, С. А. Громилов <sup>1, 2</sup>

<sup>1</sup> Новосибирский государственный университет ул. Пирогова, 2, Новосибирск, 630090, Россия

<sup>2</sup> Институт неорганической химии им. А. В. Николаева СО РАН пр. Акад. Лаврентьева, 3, Новосибирск, 630090, Россия E-mail: horward@ngs.ru

# НИЗКОТЕМПЕРАТУРНОЕ РЕНТГЕНОСТРУКТУРНОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ Fe(dpm),\*

Проведено рентгеноструктурное исследование Fe(dpm)<sub>3</sub> в области 293–100 К. Обнаружены два фазовых перехода: при ~ 230 К из моноклинной (C2/c) модификации в триклинную (P-1, Z = 4), а после 200 К из триклинной (P-1, Z = 4) в триклинную (P-1, Z = 8). Проведен анализ изменений упаковки комплексов. Показано, что псевдогексагональный духодойный мотив структуры сохраняется и происходит разворот хелатных колец в половине слоев.

Ключевые слова: летучесть, кристаллическая структура, монокристалл, фазовый переход, кристаллохимия.

Летучие β-дикетонатные комплексы широко используются для нанесения металлических и оксидных покрытий. До сих пор нет единого мнения о том, какие особенности кристаллической структуры определяют свойства этих комплексов. Представляется интересным проследить за изменениями кристаллической структуры при изменении температуры, в том числе и при ее понижении. Так, в работах [1; 2] для трис-(дипивалоилметанато)Fe(III) - Fe(dpm)<sub>3</sub> - при тем-115 К наблюдалась аномалия пературе теплоемкости, которая указывала на фазовое превращение. Отсутствие скачка дебаевской температуры, а также каких-либо признаков фазового перехода первого рода на термограмме дало основание авторам предположить, что наблюдался фазовый переход второго рода.

Кристаллы Fe(dpm)<sub>3</sub> представляют собой кирпично-красные параллелепипеды, выращенные медленным испарением раствора в ацетоне. Их кристаллическая структура была изучена при комнатной температуре в работе [3]. По кристаллографическим данным (см. таблицу ниже) было проведено индицирование дифрактограммы поликристаллов Fe(dpm)<sub>3</sub>, в результате установлена однофазность предоставленного продукта и его соответствие изученной структуре [3].

Для изучения возможных низкотемпературных превращений Fe(dpm), мы использовали автодифрактометр BRUKER X8APEX (МоКα-излучение, графитовый монохроматор). Прибор оснащен двумерным ССД-детектором и низкотемпературной азотной приставкой, позволяющей задавать температуру с точностью ±2 К. Первоначально из общей массы кристаллов под микроскопом были отобраны 7 наиболее совершенных монокристаллов с размерами ~ 0,3 мм. Они были наклеены на тонкие стеклянные иголки с помощью эпоксидного клея. Определение совершенства кристаллов проведено по форме дифракционных пятен. В результате были отобраны три наиболее совершенных монокристалла.

При определении параметров элементарных ячеек при температурах 243, 236, 210, 200 и 100 К была использована стандартная процедура МНК. Изменения параметров свидетельствуют о наличии двух фазовых переходов первого рода. Дополнительные исследования, проведенные на других отобранных кристаллах, показали воспроизводимость результатов и обратимость фазовых переходов.

<sup>&</sup>lt;sup>\*</sup> Авторы выражают благодарность канд. хим. наук П. А. Стабникову за предоставленные кристаллы Fe(dpm)<sub>3</sub>, аспирантам А. И. Смоленцеву, А. В. Алексееву, канд. хим. наук И. А. Байдиной и канд. хим. наук А. В. Вировцу за помощь в проведении рентгеноструктурных исследований и расшифровке кристаллических структур.

ISSN 1818-7994. Вестник НГУ. Серия: Физика. 2007. Том 2, выпуск 3 © Р. В. Горвард, С. А. Громилов, 2007

#### 69

Таблица 1

# Фазовый переход в интервале 226–236 К

При определении интервала этого фазового перехода мы ориентировались на раздвоение выделенного дифракционного рефлекса (рис. 1). Расщепление одиночного пика однозначно свидетельствует о понижении моноклинной симметрии до триклинной. Таким образом, установлено, что фазовый переход происходит в районе температур 226–236 К. Полные рентгеноструктурные исследования были проведены до и после фазового перехода, т. е. при 243 и 210 К. В таблице (см. ниже) приведены уточненные значения параметров элементарных ячеек.

Для анализа изменений, проходящих в исходной моноклинной модификации Fe(dpm)<sub>3</sub>, был использован метод трансляционных подрешеток, предложенный в [4]. Он основан на анализе дифрактограмм поликристаллов, в нашем случае теоретических. По условию, необходимо было найти три наиболее интенсивных и некомпланарных отражения с индексами Миллера, составляющими матрицу с детерминантом, равным числу комплексов в элементарной ячейке (т. е. числу Z).

Кристаллографические данные Fe(dpm) <sub>3</sub>
при различных температурах

<i>Т</i> , К	а,	α,	Пр. гр.
	<i>b</i> ,	β,	Ζ
	<i>c</i> , Å	γ, °	V/Z, Å <sup>3</sup>
298 [3]	20,325(8)	90	C2/c
	17,350(7)	111,98(3)	8
	23,171(9)	90	947,1
243	20,3004(9)	90	C2/c
	17,2861(6)	112,231(2)	8
	23,1408(10)	90	939,4
236	20,29(2)	90	C2/c
	17,29(1)	112,22(1)	8
	23,16(2)	90	940,1
210	13,034(5)	106,953(8)	P-1
	13,545(5)	100,639(13)	4
	23,125(7)	99,158(9)	938,4
200	12,98(1)	73,01(2)	P-1
	13,52(1)	74,18(2)	4
	23,08(3)	80,98(2)	928,3
100	17,1624(14)	93,681(2)	P-1
	19,6291(15)	111,348(1)	8
	23,1466(15)	90,015(2)	900,6





*Рис. 1.* Раздвоение одиночного дифракционного отражения при переходе из моноклинной сингонии в триклинную



*Рис. 2.* Псевдогексагональные слои  $Fe(dpm)_3$  при 243 К идут в направлении оси *Y*, расстояние между слоями 8,64 Å



*Рис. 3.* Псевдогексагональные слои Fe(dpm)<sub>3</sub> при 210 К идут в направлении –**a**/2–**b**/2. Расстояние между слоями 8,62 Å

Так, в результате анализа моноклинной модификации (изучена при 243 К) обнаружено, что упаковку комплексов можно описать в терминах искаженной псевдогексагональной подрешетки. Вектора подъячейки выражаются через вектора исходной элементарной, как  $\mathbf{a}_{\kappa} = \mathbf{c}/2, \ \mathbf{b}_{\kappa} = \mathbf{a}/2, \ \mathbf{c}_{\kappa} = \mathbf{b}/2.$  Ее метрики –  $a_{\kappa} = 11,57, b_{\kappa} = 10,15, c_{\kappa} = 8,64 \text{ Å}, \alpha_{\kappa} = 90,00,$ β<sub>*u*</sub> = 90,00, γ<sub>*u*</sub> = 112,23°- свидетельствуют, что выделенное направление совпадает с осью У. Проведен анализ структуры именно в этом направлении. На рис. 2 показаны два псевдогексагональных слоя, расстояние между которыми в структуре равно  $c_{\nu} = 8,64$  Å. Внутри обоих слоев расстояния Fe...Fe лежат в интервале 10,15–12,36 Å, среднее значение расстояния 11,43 Å. Эти значения хорошо



*Рис. 4.* Зависимость объема комплекса (V/Z) Fe(dpm)<sub>3</sub> от температуры

коррелируют с  $a_{\kappa}$  и  $b_{\kappa}$ . Видно, что слои различаются разворотом хелатных колец, расположенных перпендикулярно плоскости рис. 2.

По описанной методике проведен анализ триклинной структуры, изученной при 210 К. В этом случае вектора подъячейки можно выразить через вектора исходной элементарной как  $\mathbf{a}_{r} = \mathbf{b}/2 + \mathbf{c}/2$ ,  $\mathbf{b}_{r} = \mathbf{a}/2 - \mathbf{b}/2$ ,  $\mathbf{c}_{\kappa} = -\mathbf{a}/2 \cdot \mathbf{b}/2$ . Параметры подъячейки –  $a_{\kappa} = 11,57, b_{\kappa} = 10,12, c_{\kappa} = 8,62$  Å,  $a_{\kappa} = 87,77, \beta_{\kappa} = 91,20, \gamma_{\kappa} = 112,06^{\circ}$ - свидетельствуют, что выделенное направление совпадает с направлением –а/2–b/2. На рис. 3 показаны два псевдогексагональных слоя, перпендикулярные к указанному направлению. Сравнивая с рис. 2, можно отметить, что геометрия первого слоя (Fe...Fe 10,11-12,40 Å, среднее значение 11,41 Å) и расстояние между слоями ( $c_{\nu} = 8,62$  Å) при понижении температуры практически не изменились. Во втором слое среднее значение и верхняя граница расстояний Fe…Fe заметно увеличились – 11,91<sub>ср</sub> и 10,11-13,89 Å соответственно. В этом слое происходят значительные изменения не только межатомных расстояний, но и разворот хелатных колец в среднем и нижнем рядах. Можно также отметить, что этот слой заметно гофрирован (во всех других описываемых случаях слои можно считать плоскими).

На рис. 4 показана зависимость V/Z от температуры. В интервале 226–200 К сохраняется триклинная ячейка (P-1, Z = 4),



*Рис. 5.* Псевдогексагональные слои Fe(dpm)<sub>3</sub> при 100 К идут в направлении оси *X.* Расстояние между слоями 8,58 Å

а линейные параметры постепенно уменьшаются, этому соответствует уменьшение значения *V*/*Z*.

#### Фазовый переход в интервале 200–100 К

Исследование кристалла при 100 К показало, что в интервале 200–100 К прошел фазовый переход первого рода: триклинная симметрия сохранилась, однако параметры элементарной ячейки изменились. Число *Z* увеличилось с 4 до 8, и соответственно объем элементарной ячейки удвоился.

Анализ упаковки комплексов в триклинной структуре, полученной при 100 К, был проведен по методике [4]:  $\mathbf{a}_{\kappa} = -\mathbf{a}/4 + \mathbf{b}/4 - \mathbf{c}/2$ ,  $\mathbf{b}_{\kappa} = \mathbf{a}/4 + \mathbf{b}/4 + \mathbf{c}/2$ ,  $\mathbf{c}_{\kappa} = \mathbf{a}/2$ . Ее метрики –  $a_{\kappa} = 12,15$ ,  $b_{\kappa} = 11,53$ ,  $c_{\kappa} = 8,58$  Å,  $\alpha_{\kappa} = 89,62$ ,  $\beta_{\kappa} = 90,37$ ,  $\gamma_{\kappa} = 131,11^{\circ}$  – свидетельствуют, что выделенное направление совпадает с осью *X*. Анализ структуры в этом направлении (рис. 5) показывает, что во втором слое происходит обратный разворот колец и уменьшение расстояний Fe...Fe, которые в первом слое лежат в интервале 9,82–12,33 Å (среднее значение 11,28 Å), а во втором 9,69–12,27 Å (среднее значение 11,21 Å).

Анализ теоретических дифрактограмм, построенных по рентгеноструктурным данным, полученным при 243, 210 и 100 К, показывает, что они практически идентичны. Параметры элементарных ячеек достаточно большие, симметрия низкая, что затрудняет более подробное изучение обнаруженных фазовых переходов на поликристаллических образцах. Хотелось бы более точно установить температуры фазовых переходов. В дальнейшем мы планируем уточнение параметров элементарных ячеек и определение кристаллических структур в областях 226–236 и 200–100 К.

#### Список литературы

1. Наумов В. Н., Серяков А. В., Фролова Г. И. Термодинамическое исследование прекурсоров для МОСVD-процессов: трисдипивалоилметанат железа // Химия в интересах устойчивого развития. 2002. Т. 10, № 6. С. 771–776.

2. *Наумов В. Н. Беспятов М. А. Фролова Г. И.* Фазовый переход Fe(C<sub>11</sub>O<sub>2</sub>H<sub>19</sub>)<sub>3</sub> вблизи 115 К // Исследовано в России. 2005. Т. 63. С. 682–687.

3. Байдина И. А., Стабников П. А., Алексеев В. И. Кристаллическая и молекулярная структура трис-(дипивалоилметаната) железа(III) Fe(Bu<sup>t</sup>COCHCOBu<sup>t</sup>)<sub>3</sub> // Журн. структур. химии. 1986. Т. 27, № 3. С. 102–109.

4. Борисов С. В. О катионных подрешетках в структурах неорганических соединений // Журн. структур. химии. 1986. Т. 27, № 3. С. 164–167.

Материал поступил в редколлегию 27.04.2007