

УДК 541.67

ФИЗИЧЕСКАЯ ХИМИЯ

А. И. ФИЛИППОВ

ЭЛЕКТРОННЫЙ ПАРАМАГНИТНЫЙ РЕЗОНАНС РАСТВОРОВ
ДИЭТИЛДИТИОКАРБАМАТА МЕДИ В БЕНЗОЛЕ
ПРИ ВЫСОКОМ ДАВЛЕНИИ

(Представлено академиком Л. Ф. Верещагиным 16 IV 1973)

Влияние давления до 1000 ат. на растворы диэтилдитиокарбамата меди $\text{Cu}(\text{DDK})_2$ в толуоле, пиридине и их смесях обсуждено в работе ⁽¹⁾. В этой работе сообщается о результатах, полученных при исследовании методом э.п.р. под высоким давлением растворов $\text{Cu}(\text{DDK})_2$ в бензоле.

На рис. 1 приведены спектры э.п.р. растворов $\text{Cu}(\text{DDK})_2$ в бензоле концентраций 0,01 и 0,003 мол/л при различных величинах давлений. На рис. 1, Ia видно, что для концентрации 0,01 мол/л изотропный спектр раствора, состоящий из четырех линий с.т.с. соответственно ядерному спину $I = \frac{3}{2}$ атома меди, под влиянием давления при комнатной температуре переходит в анизотропный спектр поликристаллического образца с $g_{\parallel} = 2,089 \pm 0,001$ и $g_{\perp} = 2,023 \pm 0,001$.

В области промежуточных давлений наблюдается спектр с небольшой амплитудой, представляющей собой суперпозицию изотропного спектра раствора и анизотропного спектра поликристаллической фазы. Восстановление изотропного спектра раствора при снятии давления также проходит через область суперпозиционных спектров (рис. 1, Iб). Для концентрации 0,003 мол/л (рис. 1, IIa, б) практически при тех же давлениях, что и для концентрации 0,01 мол/л спектр раствора с параметрами спинового гамильтонiana $\bar{g} = 2,045 \pm 0,01$ и $\bar{a} = (79,9 \pm 0,5)$ э.п.р. переходит в спектр, имеющий уширенные линии с.т.с. с значительно упавшими амплитудами.

Суперпозиция со спектром поликристаллической фазы для концентрации 0,003 мол/л менее значительна, чем для концентрации 0,01 мол/л. С повышением давления линии с.т.с. раствора исчезают. При снятии давления (рис. 1, IIб) со стороны сильных полей по спектру появляется неуширенная линия с.т.с., обязанная переходу $m = -\frac{3}{2}$, и хорошо виден спектр поликристаллической фазы с указанными выше параметрами. Дальнейшее восстановление спектра проходит через суперпозиционные спектры двух фаз.

На рис. 1 приведены величины давлений передающей давление среды (масла) в момент регистрации спектров э.п.р. Фактически в наших экспериментах при плавном изменении давления в интервале меньшем 50 ат на осциллографе наблюдался скачок ширины и амплитуды линий с.т.с. Это изменение ширины для одной линии с.т.с. ($m = -\frac{1}{2}$) показано на рис. 2.

Поскольку свойства растворов могут несколько отличаться от свойств растворителя (чтобы правильно судить о причинах, вызывающих переход растворенного вещества в поликристаллическую фазу), нами был проведен ряд специальных опытов, в том числе и опытов, основанных на регистрации разрыва непрерывности в движении поршня при фазовых переходах ⁽²⁾. Эти опыты показали, что давление порядка 1000 ат. при комнатной темпе-

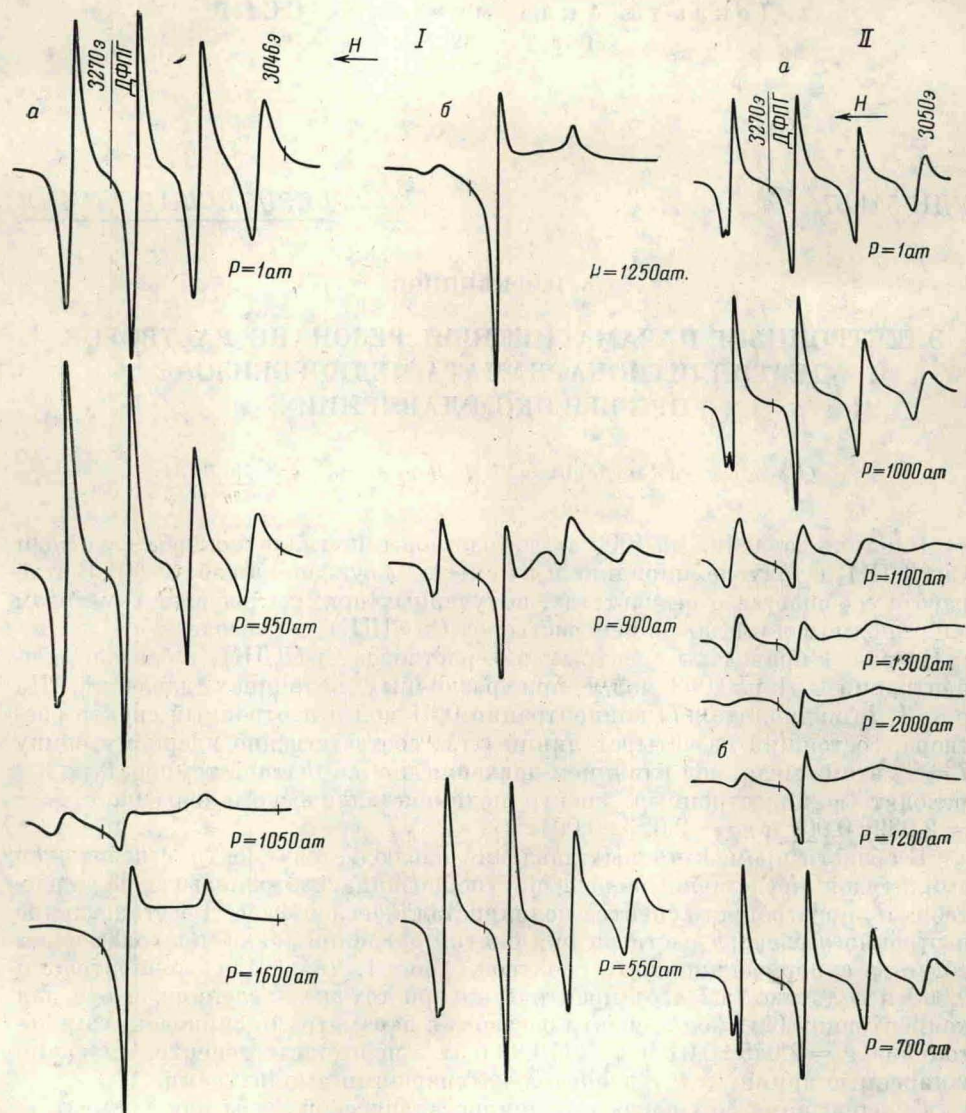


Рис. 1. Спектры э.п.р. растворов $\text{Cu}(\text{ДДК})_2$ в бензоле при высоком давлении и концентрациях — 0,01 (I), 0,003 мол/л (II): а — повышение давления; б — снятие давления

ратуре приводит к затвердеванию и растворов и бензола. Этому моменту и соответствует скачок ширин и амплитуд линий с.т.с., так как под влиянием давления большая часть растворителя кристаллизуется, и скачком возрастает концентрация растворенной соли. Ширины линий с.т.с. принимают значения соответственно возникшей концентрации $\text{Cu}(\text{ДДК})_2$ в бензоле ($m = -\frac{1}{2}$).

| $[\text{Cu}(\text{ДДК})_2]$, мол/л | 0,012 | 0,01 | 0,007 | 0,005 | 0,003 | 0,001 |
|-------------------------------------|-------|------|-------|-------|-------|-------|
| ΔH , э | 16,5 | 12,4 | 10,9 | 9,5 | 8,8 | 8,5 |

В этот момент частицы растворенной соли оказываются настолько близки друг к другу, а броуновское движение настолько заторможено, что созда-