

Федеральное государственное автономное образовательное
учреждение высшего образования
«ЮЖНЫЙ ФЕДЕРАЛЬНЫЙ УНИВЕРСИТЕТ»

Научно-исследовательский институт физической и органической химии

Дизайн молекулярных магнетиков

Витковская Юлия Геннадьевна

Научный руководитель:

к.х.н. Соловьёва Е.В.

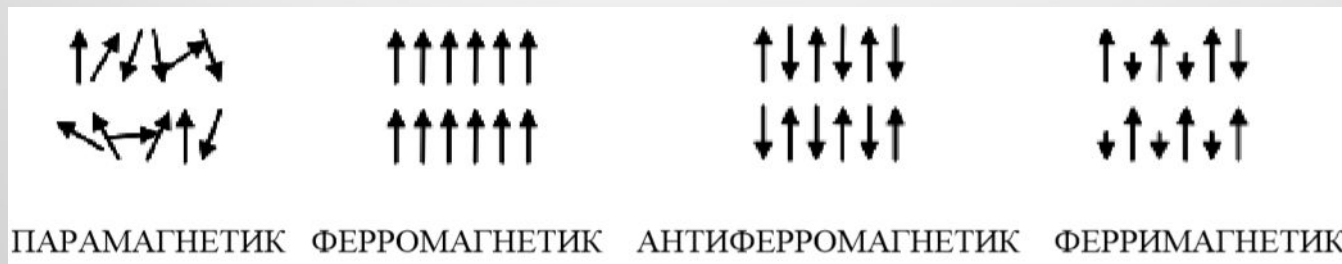
2019

Преимущества молекулярных магнетиков по сравнению с классическими

- Низкая плотность
- Механическая гибкость
- Низкотемпературная технологичность
- Высокая прочность
- Модуляция и настройка свойств с помощью органической химии
- Растворимость
- Низкое загрязнение окружающей среды
- Совместимость с полимерами для композитов
- Биосовместимость
- Высокая магнитная восприимчивость
- Высокая намагниченность
- Высокая остаточная намагниченность
- Низкая магнитная анизотропия
- Прозрачность

Цель работы

изложение теоретических основ и некоторых результатов последних исследований специфического класса магнитоактивных материалов – так называемых наномагнетиков, или молекулярных магнетиков



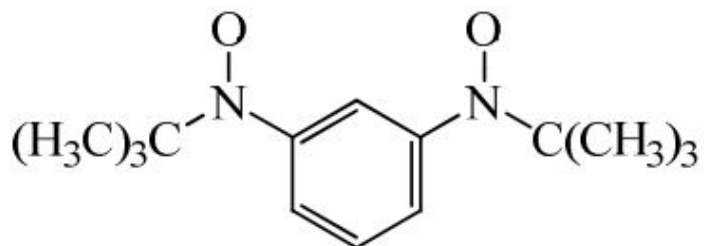
Примеры различных конфигураций спинов в отсутствие внешнего поля

Главные условия для создания молекулярного магнетика

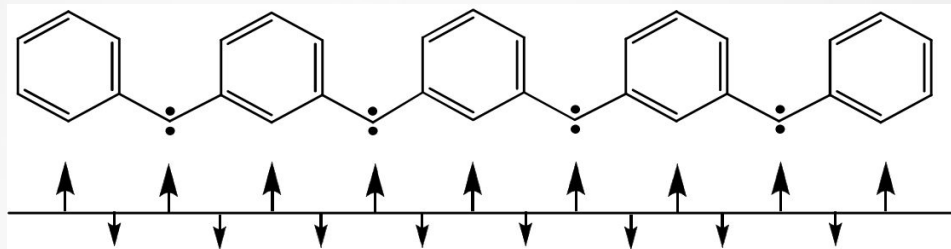
- Подбор «строительных блоков», в качестве которых могут возникать органические высокоспиновые парамагнитные молекулы или парамагнитные ионы металлов, как источники неспаренных электронов, а также органические и элементоорганические мостики, способные реализовать обменные взаимодействия.
- Поиск организации этих молекул в кристалле или в аморфном твёрдом теле для обеспечения ферромагнитного порядка спинов.

Для получения молекулярных магнетиков могут быть использованы разнообразные современные приёмы как органической, так и неорганической химии. В связи с этим существует классификация молекулярных магнетиков на *чисто органические* и *металлсодержащие* соединения.

Органические молекулярные магнетики

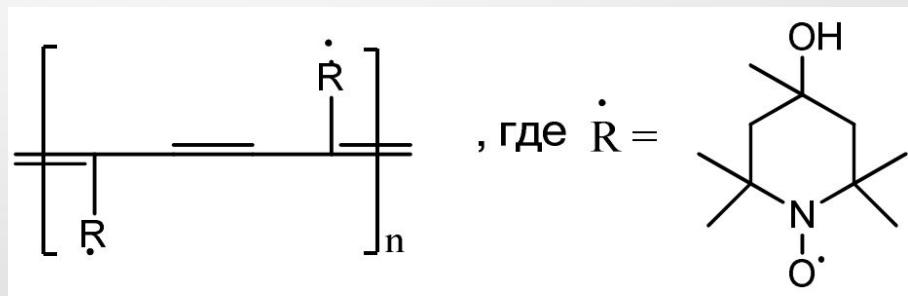
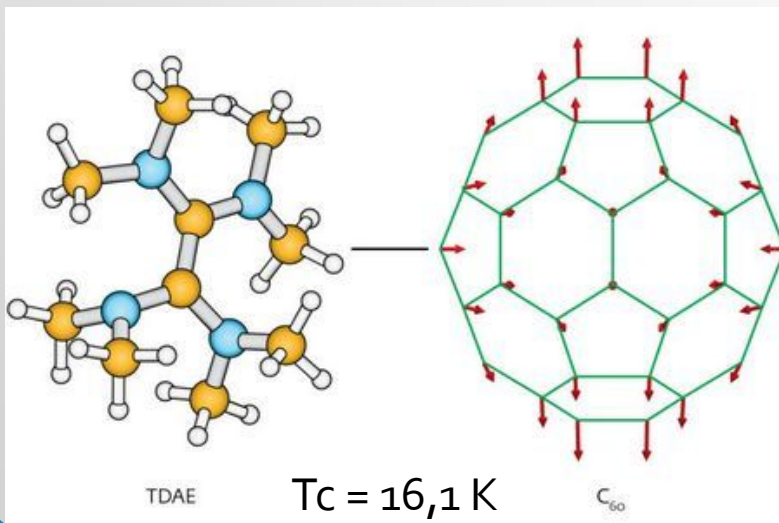


Бучаченко А.Л., Вассерман А.М.. Стабильные радикалы. М.: Химия, 1973. 408 с.



$S = 4$, основное состояние – нонет ($2S + 1 = 9$)

Sugawara R., Bando Sh., Kimura K. et al. // Journal of American Chemical Society. 1984. V. 106. P. 6449
Iwamura H., Sugawara T., Itoh K. // Molecular Crystals and Liquid Crystals. 1985. V. 125. P. 261

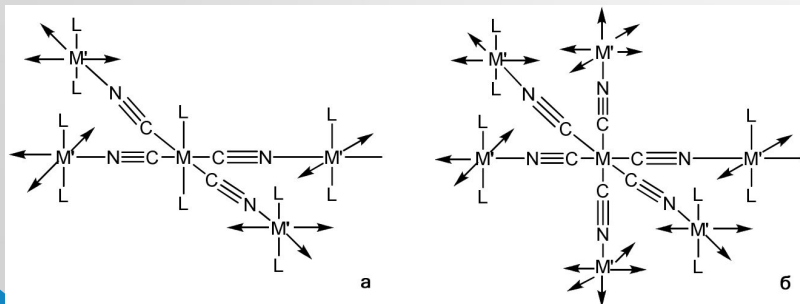


$T_c = 420-460 \text{ K}$

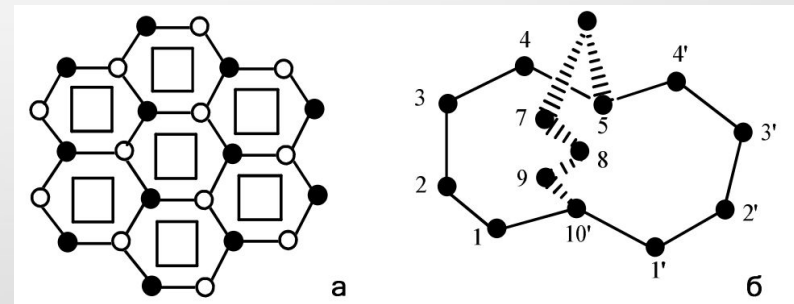
Коршак Ю.В., Овчинников А.А., Шапиро А.М. и др. ЦПисьма в ЖЕТФ. 1986. Т. 43. С. 309.
Korshak Yu., Medvedeva T., Ovchinnikov A. et al. // Nature. 1987. V.326. P.370.

Металлсодержащие молекулярные магнетики

Цианиды. Первым представителем этой группы считается *берлинская лазурь* $\text{Fe}_4^{\text{III}}[\text{Fe}^{\text{II}}(\text{CN})_6]_3 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ ($x = 14 - 16$), обладающая низкой температурой магнитного упорядочивания вследствие слабого магнитного взаимодействия между парамагнитными центрами Fe^{III}

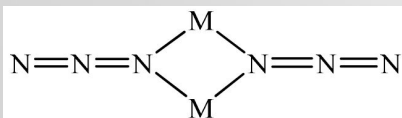


Оксалаты. Твёрдые фазы оксалатных комплексов металла имеют двух- или трёхмерную полимерную структуру. При этом 2D-мерная слоистая полимерная структура будет образовываться по мотиву пчелиных сот (а), а 3D-структура в виде каркаса по мотиву сросшихся десятиугольников (б).

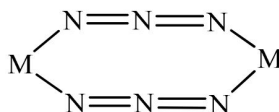


Металлсодержащие молекулярные магнетики

Азиды. Многообразие координационных возможностей N_3^- лиганда позволяет создавать кластеры, в которых мостиковый азидный лиганд может быть связан с ионами металла либо по μ -(1,1)-типу, либо по μ -(1,3)-типу.

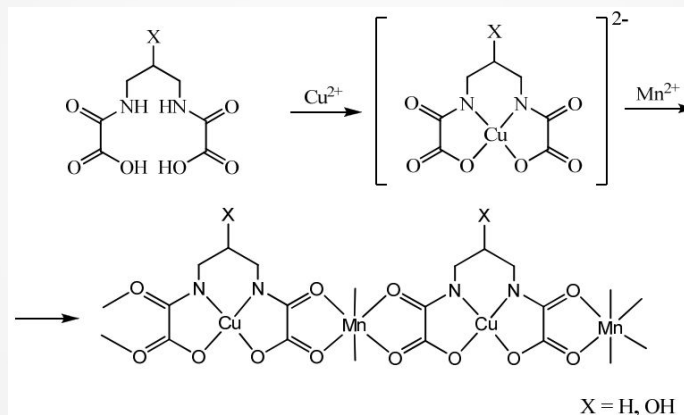


μ -(1,1)



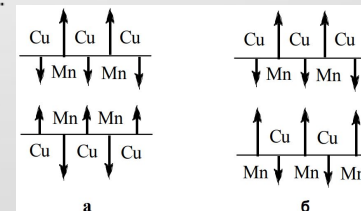
μ -(1,3)

Диоксоматы.



Соединение упорядочивается антиферромагнитно при $T=2,2$ К

С целью получения ферромагнитно упорядоченной полимерной структуры был синтезирован комплекс $MnCuL' \cdot 3H_2O$ ($L'=2$ -окси-1,3-пропилендиоксомат, $X=OH$), в котором в твёрдой фазе цепочки сдвинуты относительно друг друга:



При этом OH-группы одной цепи образуют водородные связи с молекулами воды, координированными ионами Mn^{II} другой цепи. В результате структура упорядочивается ферромагнитно при $T=4,6$ К

Практическая значимость молекулярных магнетиков

Один из наиболее важных примеров практического применения молекулярных магнитоактивных материалов в *молекулярной электронике* – это создание материалов для записи, хранения и передачи информации.

Наряду с молекулярной электроникой стремительно развивающейся областью исследований является молекулярная *спинтроника*, в которой передатчиком информации служит спин электрона.

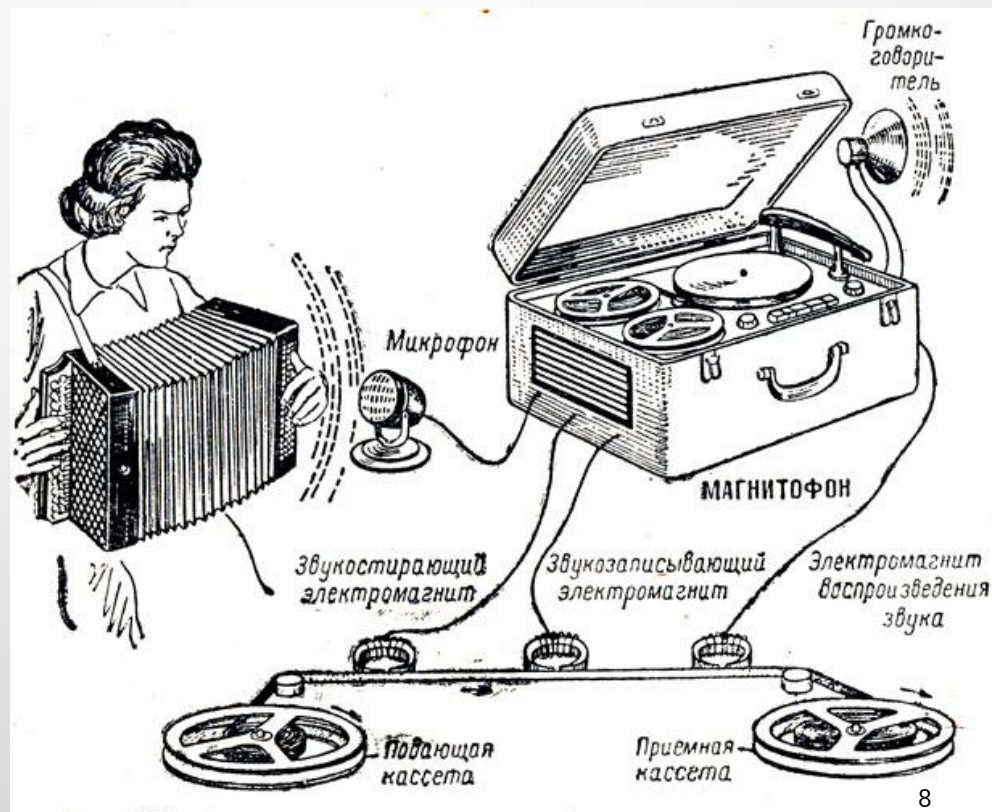
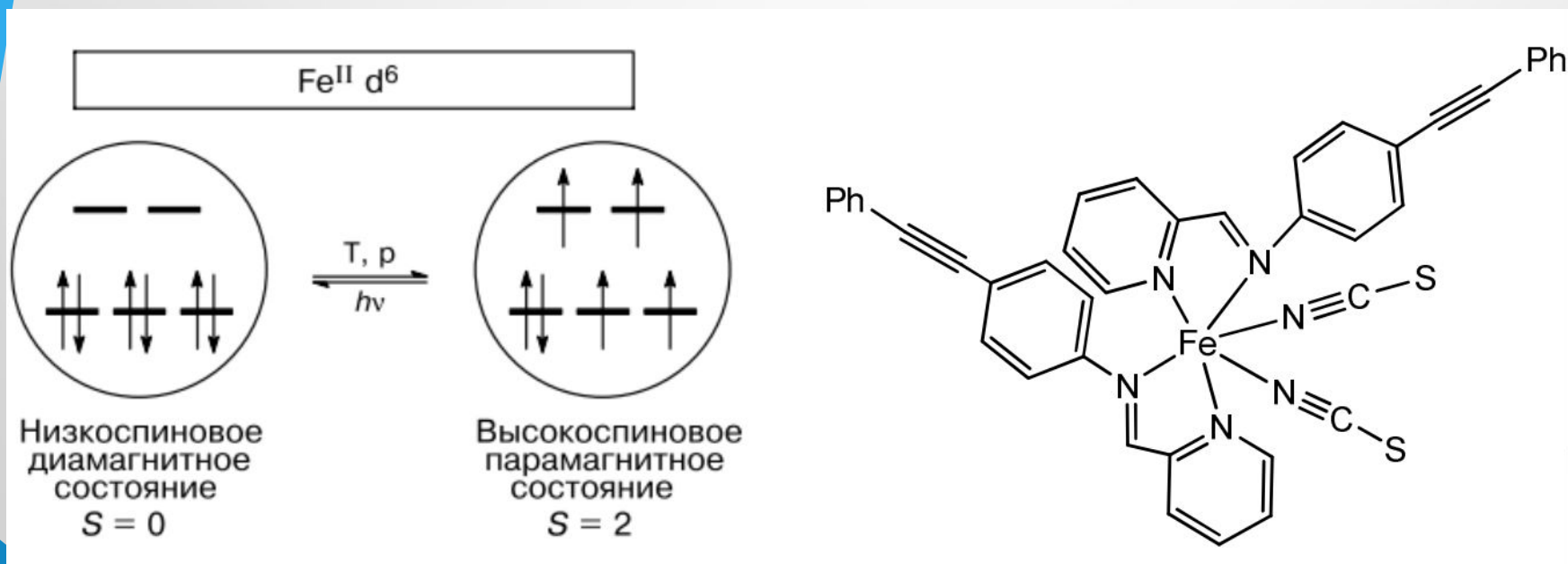
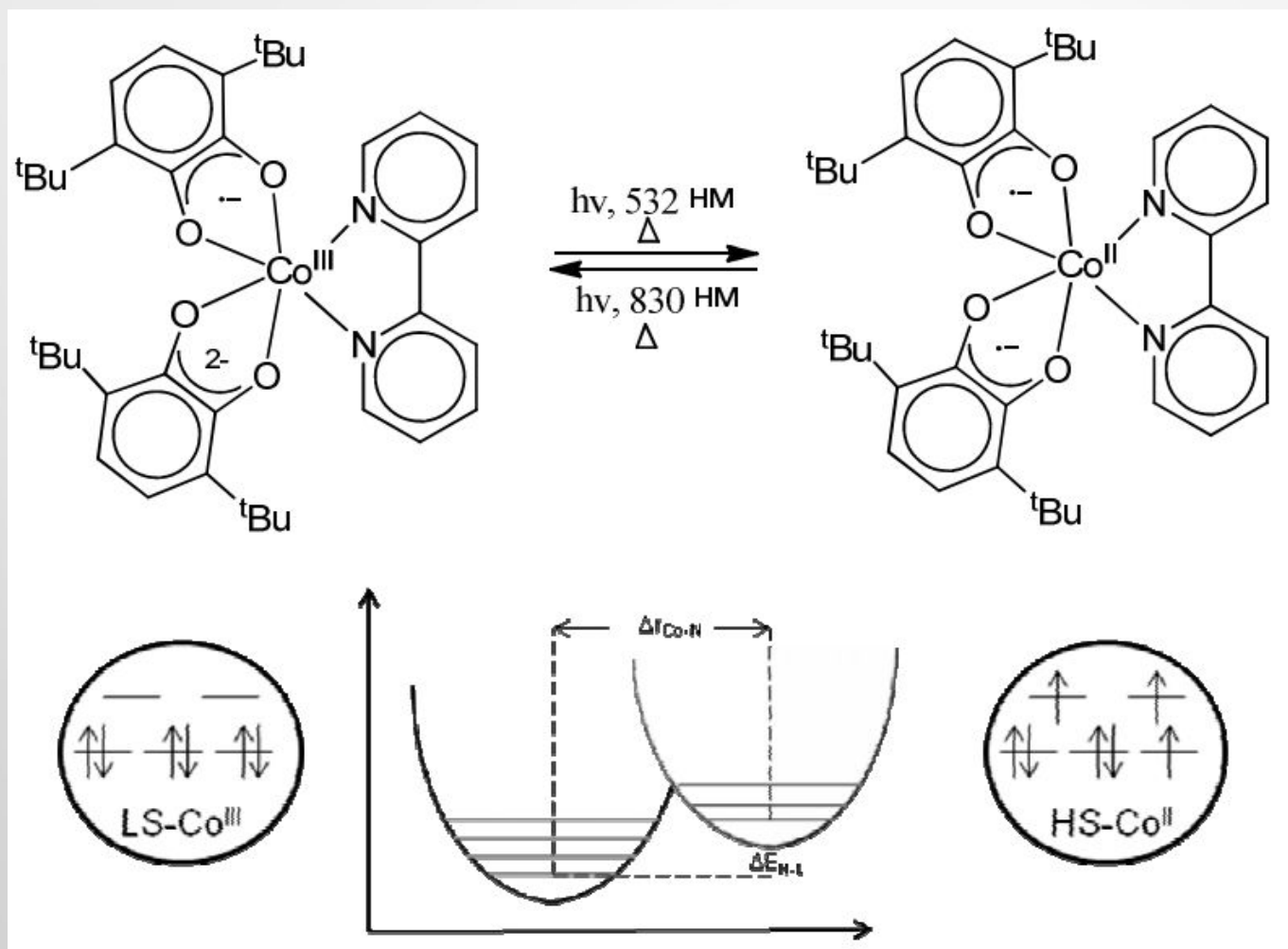


Схема спиновых переходов для комплекса двухвалентного железа с шиффовыми основаниями и изотиоцианатными лигандами

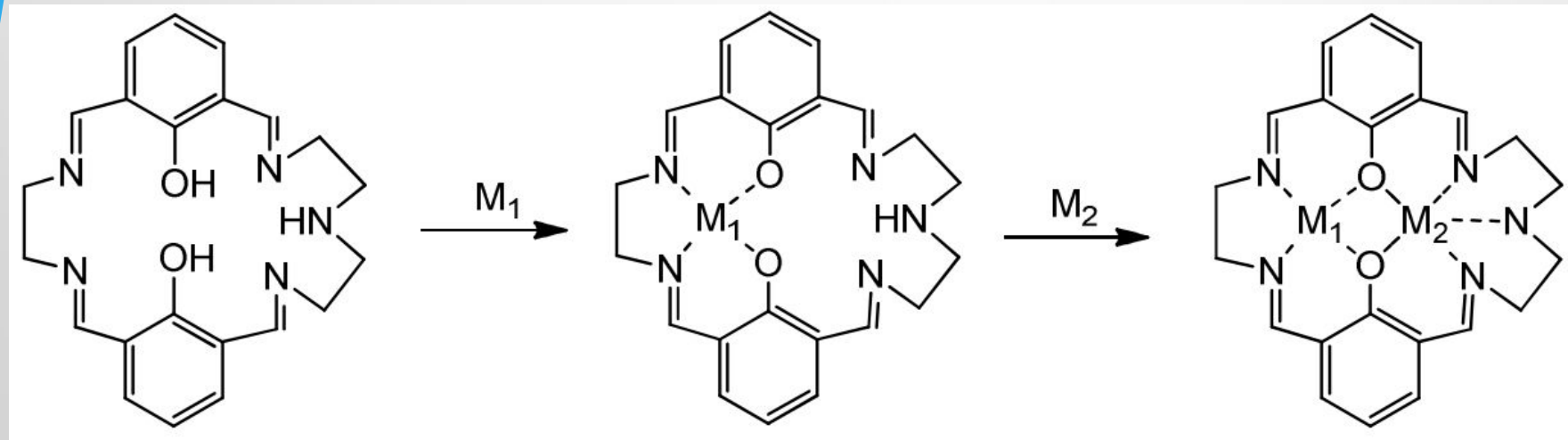


Kahn O. // Chemistry in Britain. 1999. V. 35. P. 24.

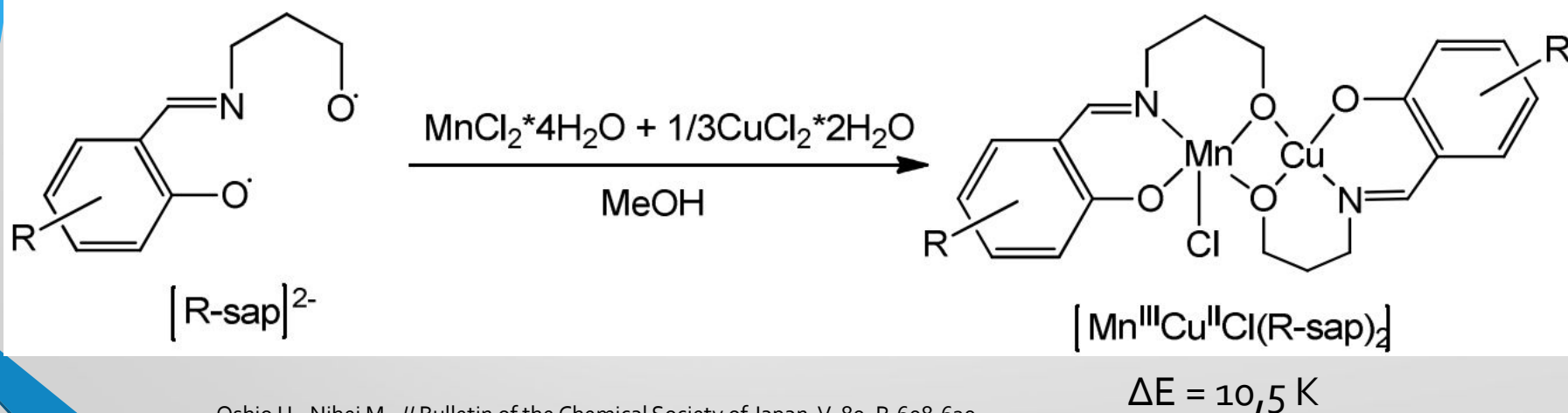
Схема перехода между низкоспиновой (LS) и высокоспиновой (HS) формами комплекса кобальта с редокс-активными о-семихиноновыми лигандами



Метод синтеза гетерометаллических комплексов



Одностадийный метод синтеза гетерометаллических комплексов



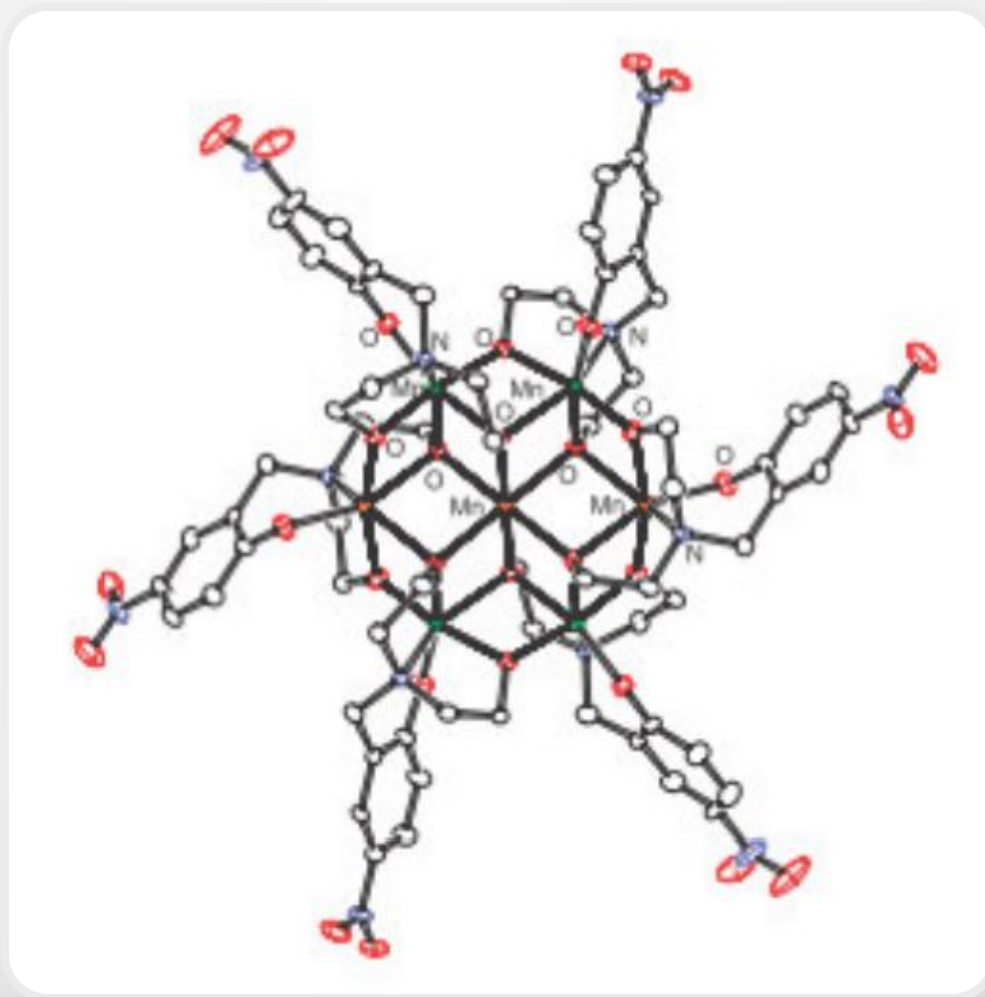
Oshio H., Nihei M. // Bulletin of the Chemical Society of Japan. V. 80. P. 608-620.

Структура комплекса $[\text{Mn}^{\text{II}}_3\text{Mn}^{\text{III}}_4\text{L}_6]$

L1 = N-(2-гидрокси-5-
нитробензил)иминодиэтанол

$$S = 19/2$$

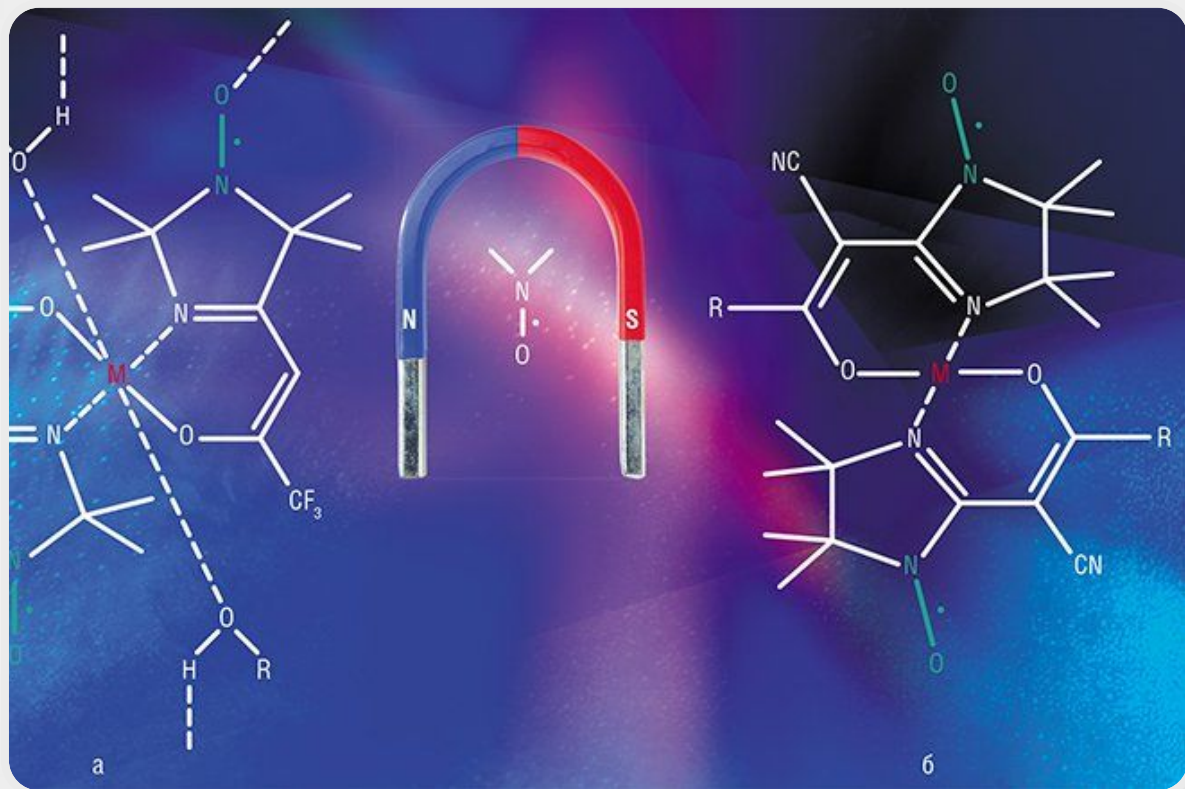
$$\Delta E = 18,1 \text{ К}$$



Oshio H., Nihei M.. // Bulletin of the Chemical Society of Japan. V. 80. P. 608-620.

Основные перспективы направленного дизайна молекулярных магнетиков

- Разработка новых лигандных систем, способных обеспечить эффективные каналы обмена между парамагнитными центрами с высокой магнитной анизотропией
- Поиск способов управления характером обменных взаимодействий с целью достижения максимального значения спина основного состояния систем
- Создание полифункциональных молекулярных магнитных материалов, сочетающих магнитную активность одновременно с другими полезными физико-химическими свойствами (оптическими, фотохимическими, выраженной электрической проводимостью и т.д.)



Спасибо за внимание!