_____ СТРУКТУРА НЕОРГАНИЧЕСКИХ ____ Соединений

УДК 548.736

ЗАПОЛНЕНИЕ КАНАЛОВ ЦЕОЛИТНОГО КАРКАСА В ТРИГОНАЛЬНОМ ПОЛЯРНОМ НОНАБОРАТЕ Ba₃Na_{0.9}(OH)_{1.9}[B₉O₁₆][B(OH)₃]

© 2023 г. А. П. Топникова^{1,*}, Е. Л. Белоконева¹, О. В. Димитрова¹, А. С. Волков¹, Л. В. Зорина²

¹Московский государственный университет им. М.В. Ломоносова, Москва, Россия ²Институт физики твердого тела РАН, Черноголовка, Россия

> * *E-mail: nastya_zorina@rambler.ru* Поступила в редакцию 03.11.2022 г. После доработки 12.12.2022 г. Принята к публикации 12.12.2022 г.

Кристаллы нового тригонального бората $Ba_3Na_{0.9}(OH)_{1.9}[B_9O_{16}][B(OH)_3]$ (пр. гр. *P*31*c*, *a* = 10.23684(15), *c* = 8.72926(13) Å) получены в условиях мягкого гидротермального синтеза. Исследовано заполнение каналов в каркасе полярного нонабората. Оно отличается от установленного ранее и соответствует основным особенностям данного структурного типа. Сохраняются молекулы сассолина в канале, и присутствует дополнительная OH-группа, которая входит в координацию Ba.

DOI: 10.31857/S0023476123020200, EDN: BSWCKC

введение

Кристаллы боратов вызывают большой интерес в материаловедении, так как обладают целым рядом различных физических и химических свойств: лазерными, магнитными, люминесцентными, нелинейно-оптическими, ионопроводящими. В то же время способность бора иметь двоякую координацию определяет большое разнообразие анионных радикалов, что позволяет ожидать новых находок в данном классе соединений.

Согласно базам данных [1, 2] известно большое количество Ва-боратов, которые активно исследуют во всем мире: России, Китае, США, Франции, Австрии, Германии. Гидротермальный синтез является наиболее эффективным и часто используемым методом получения кристаллов этих соединений. Ва-бораты, среди которых преобладают соединения со сложными каркасными и слоистыми структурами, содержат различные анионные радикалы. Согласно систематике боратов [3] структуры делят по основным строительным блокам на различные классы, такие как орто-, диорто-, три-, тетра-, пента-, гексабораты. В последние годы было исследовано большое количество сложных боратов с несколькими типами блоков в одной структуре, относящихся к классу полиборатов. К данному классу можно отнести такие соединения, как $Ba_2[B_{10}O_{17}]$ $Ba_2Li[B_5O_{10}]$ [4]. [5], $BaBi_2[B_4O_{10}]$ [6], $Ba_{0.975}[B_6O_9(OH)(O_{0.975}Br)]$ $\cdot B_2O(OH)_3$] [7], $Ba_{2}[B_{6} O_{9}(OH)_{2}][B_{3}O_{3}(OH_{4})](OH) \cdot 4H_{2}O [8],$

Li₉Ba[B₁₅ O₂₇](CO₃) [9], Ba_{5.5}B₁₃O₂₂(PO₄)(OH)₃ [9], Ba₄K₂Zn₅ [(B₃O₆)₃(B₉O₁₉)] [10] и другие [11]. Для них характерны нелинейно-оптические, ионопроводящие и люминесцентные при вхождении редкоземельных элементов свойства.

Синтез Ba, Na-бората был повторен с целью получения более качественных кристаллов и проверки структурных данных о заполнении крупных каналов каркаса. Ранее структура была определена как разупорядоченная и низкосимметричная по сравнению с тригональными представителями [12].

В настоящей работе приведены условия гидротермального синтеза и расшифровка структуры новых кристаллов Ва,Na-бората, сопоставлены особенности заполнения каналов родственных боратов.

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Синтез, состав и свойства кристаллов. Кристаллы нового бората получены в гидротермальных условиях при температуре 280° С и давлении ~70 атм. Коэффициент заполнения автоклава выбран таким образом, чтобы давление оставалось постоянным. Массовое соотношение исходных компонентов составляло BaO : B₂O₃ = 1 : 1, взятых в количестве 1.0 г (6.5 ммоль) и 1.0 г (14.4 ммоль) соответственно. Небольшое количество NaNO₃ (0.3 г, 3.5 ммоль) и NaF (0.2 г, 4.8 ммоль) было добавлено в раствор в качестве минерализатора. Отношение твердой и жидкой фаз составляло 1 : 5. Синтез проводили в стан-

Таблица 1. Кристаллографические характеристики, данные эксперимента и результаты уточнения структуры $Ba_3Na_{0.9}(OH)_{1.9}[B_9O_{16}][B(OH)_3]$

Химическая формула	$Ba_{3}Na_{0.9}(OH)_{1.9}$ [B ₉ O ₁₆][B(OH) ₃]
М	880.15
Сингония, пр. гр., Z	Тригональная, <i>Р</i> 31 <i>с</i> , 2
<i>a</i> , <i>c</i> , Å	10.23684(15), 8.72926(13)
V, Å ³	792.21(3)
D_x , г/см ³	3.669
Излучение; λ, Å	MoK_{α} ; 0.71073
μ, мм ⁻¹	7.523
<i>Т</i> , К	161(2)
Размер образца, мм	$0.019 \times 0.035 \times 0.470$
Дифрактометр	Oxford Diffraction Gemini R
Тип сканирования	Ω
θ_{max} , град	37.454
Пределы hkl	$-17 \le h \le 17, -16 \le k \le 17, -14 \le l \le 14$
Количество рефлексов:	15047/2725/2650, 0.0311
измеренных/независимых	
$(N1)/c I \ge 3 \sigma(I) (N2), R_{int}$	2
Метод уточнения	МНК по $F^2(hkl)$
Весовая схема	$1/[\sigma^2(F_o)^2 + (0.0309P)^2 +$
	+ (3.2212P)], $P = [max(E)^2 + 2(E)^{21}/2$
II	$P = [\max(F_0)^2 + 2(F_c)^2]/3$
число параметров	
	0.0290, 0.0708
<i>К/wR</i> по <i>N</i> 2	0.0277, 0.0701
S '	1.175
$\Delta \rho_{\min} / \Delta \rho_{\max}$, \Im / A^3	-2.111/3.380
Программы	SHELX [14] (WinGX [15])

дартном автоклаве объемом 7 см³, футерованном фторопластом. Длительность эксперимента составила 14 сут, что было необходимо для полного завершения реакции. Значение pH, измеренное после прохождения реакции, было равно 3.

Под бинокулярным микроскопом обнаружены бесцветные прозрачные игольчатые кристаллы, дающие веерообразные сростки размером до 0.25 мм. Состав кристаллов был определен с помощью рентгеноспектрального анализа в лаборатории локальных методов исследования вещества МГУ на микрозондовом комплексе на базе растрового электронного микроскопа Jeol JSM-6480LV и показал присутствие атомов Ва и Na.

Рентгеноструктурное исследование. Для монокристального рентгеноструктурного анализа Ва, Na-силиката выбран небольшой кристалл игольчатой формы размером 0.019 × 0.035 × \times 0.470 мм. Параметры измерены на дифрактометре XCalibur S с CCD-детектором. Набор дифракционных данных получен при температуре 161 К в полной сфере обратного пространства на дифрактометре Oxford Diffraction Gemini R с CCD-детектором. Обработка данных выполнена по программе CrysAlisPro [13].

Структура Ва, Na-силиката расшифрована прямыми методами с помощью программы SHELXS [14] комплекса WinGX [15] в тригональной группе Р31с (№ 159). Установлены позиции атомов Ва. Na. B1-B3 и атомов кислорода O1-О7. ИЗ КОТОРЫХ АТОМ О6 ВХОДИТ В ОН-ГРУППУ И В координацию только атомов Na и Ba. Из разностного синтеза электронной плотности были добавлены атом В4 и координирующий его по треугольнику атом О8(ОН). Полученная на этом этапе модель отвечала исследованным ранее Рb- и Рb, Ва-боратам [16, 12], позиции атомов Na совпадали с моделью [12]. Однако наблюдались отличия: был локализован дополнительный атом кислорода О9, который находился на достаточно большом расстоянии от остальных атомов и был задан как атом, входящий в дефицитную ОНгруппу, на основе анализа высоты пика на картах разностного синтеза электронной плотности и полученных тепловых смещений. Немного завышенный параметр тепловых смещений атома Na позволил задать неполную заселенность позиции 0.9 и сбалансировать итоговую формулу соединения. Структурную модель уточняли методом наименьших квадратов по программе SHELXL [17] комплекса WinGX [15] в анизотропном приближении параметров смещений для всех атомов, кроме О9. Фактор уточнения составил R = 2.77%. Заключительная кристаллохимическая формула исследованного бората – $Ba_3Na_{0.9}(OH)_{0.9}(OH)$ $[B_9 O_{16}][B(OH)_3], Z = 2.$

Кристаллографические данные, характеристики эксперимента и результаты уточнения структуры приведены в табл. 1, координаты атомов и параметры атомных смещений — в табл. 2, основные межатомные расстояния — в табл. 3. Полная информация о структуре находится в базе данных ССDС (CSD) [1], номер депозита 2212563. Рисунки выполнены с использованием программы ATOMS [18].

РЕЗУЛЬТАТЫ И ИХ ОБСУЖДЕНИЕ

Структурный тип изученного соединения был впервые обнаружен для тригонального $Pb_3(OH)$ [B₉O₁₆][B(OH)₃] (пр. гр. *P*31*c*) [19, 16]. При вхождении небольшого количества Ва в структуру (Pb_{2.1}Ba_{0.9})(OH)[B₉O₁₆][B(OH)₃] тригональная симметрия сохраняется, и канал заполнен B(OH)₃-группами [12]. Та же пространственная группа и заполнение каналов установлены для практиче-

Атом	Заселенность	x/a	y/b	<i>z</i> / <i>c</i>	$U_{\rm eq}, {\rm \AA}^2$
Ba	1.0	0.11900(3)	0.38548(4)	0.570(2)	0.01152(7)
Na	0.9	0.333333	0.666667	0.283(2)	0.0106(8)
B1	1.0	0.3975(6)	0.4294(6)	0.883(2)	0.0052(7)
B2	1.0	0.2108(6)	0.5035(6)	0.920(2)	0.0057(7)
B3	1.0	0.3063(6)	0.4263(6)	0.146(2)	0.0052(7)
B4	1.0	0	0	0.8527(3)	0.093(16)
O1	1.0	0.3926(4)	0.3920(4)	0.552(2)	0.0063(5)
O2	1.0	0.333333	0.666667	0.901(2)	0.0046(9)
O3	1.0	0.7943(4)	0.2604(4)	0.589(2)	0.0047(5)
O4	1.0	0.2529(4)	0.4091(4)	0.836(2)	0.0053(5)
O5	1.0	0.3243(4)	0.4319(4)	0.302(2)	0.0058(5)
O6(OH)	1.0	0.333333	0.666667	0.536(2)	0.0072(10)
O 7	1.0	0.9303(4)	0.4120(4)	0.363(2)	0.0052(5)
O8(OH)	1.0	0.0031(13)	0.1368(11)	0.853(3)	0.173(12)
O9(OH)	0.3	0.139(4)	0.095(4)	0.601(3)	0.053(7)*

Таблица 2. Координаты атомов и эквивалентные параметры атомных смещений в структуре $B_3Na_{0.9}(OH)_{1.9}[B_9O_{16}][B(OH)_3]$

* Изотропные тепловые смещения атома

ски идентичного по составу $(Pb_{2.16}Ba_{0.84})$ (OH)[B₉O₁₆][B(OH)₃] и для чисто бариевого нонабората Ва₃(OH)[B₉O₁₆][B(OH)₃] [20]. Кристалл нового тригонального Ba₃Na_{0.9}(OH)_{1.9}[B₉O₁₆] [B(OH)₃] близок по составу к исследованному ранее Ba₃Na(OH)[B₉O₁₆][B(OH)₄] [12], структура которого уточнена в моноклинной и триклинной группах. Понижение симметрии было обусловлено заполнением крупных каналов с разупорядочением и нарушением тригональной симметрии. Все структуры имеют анионный радикал, составленный из нонаборатных блоков 9 : $[(6T) + 3\Delta]$, представленных шестью тетраэдрами и тремя дополнительными треугольниками, которые соединяются по вершинам в полярный каркас цеолитного характера с крупными полостями (рис. 1). В исследованной структуре атомы Ва располагаются у стенок каналов, позиции атомов Na также совпадают с установленными в [12]. Они координированы атомами О и ОН-группами и имеют высокие координационные числа (**КЧ**): $KY_{Ba} = 8$ с расстояниями от 2.622 до 3.02 Å, КЧ_{Na} = 7 с расстояниями от 2.211 до 2.468 Å. В центрах пустот треугольники изолированные находятся [В(ОН)₃] – молекулы сассолина Н₃ВО₃ с плоскостями, параллельными ab. Однако в исследованном ранее Ba, Na-соединении наиболее вероятной была тетраэдрическая координация канального атома В4 – за счет этого сохранялась электронейтральность формулы при вхождении Na. Наблюдалось разупорядочение атомов бора,

Таблица 3. Основные межатомные расстояния B-O в структуре $Ba_3Na_{0,9}(OH)_{1,9}[B_9O_{16}][B(OH)_3]$

Атомы	Расстояния, Å			
В1О ₄ -тетраэдр				
B1-O4	1.447(6)			
B1-O5	1.469(6)			
B1-O7	1.479(6)			
B1-O1	1.517(6)			
$\langle B1-O \rangle$	1.478			
В2О ₄ -тетраэдр				
B2-O4	1.437(6)			
B2–O7	1.443(6)			
B2–O2	1.516(5)			
B2–O3	1.516(6)			
$\langle B2-O \rangle$	1.478			
ВЗО3-треугольник				
B3-O1	1.367(6)			
B3–O5	1.372(6)			
B3-O3	1.376(6)			
$\langle B3-O \rangle$	1.371			
В4(OH) ₃ -треугольник				
$B4-O8 \times 3$	1.385(1)			
$\langle B3-O \rangle$	1.385			



Рис. 1. Кристаллическая структура $Ba_3Na_{0.9}(OH)_{1.9}[B_9O_{16}][B(OH)_3]$ в проекциях на плоскость *ab* (а) и параллельно оси *c* (б). Показаны BO_4 -тетраэдры и BO_3 -треугольники каркаса и группы сассолина, атомы Ba, Na и OH-группы обозначены шариками.



Рис. 2. Статистически заселенные тетраэдры в канале структур $Ba_3Li(OH)[B_9O_{16}][B(OH)_4]$ (a), $Sr_3Na(OH)[B_9O_{16}][B(OH)_4]$ (б) и $Ba_3Na(OH)[B_9O_{16}][B(OH)_4]$ (в).

которые статистически заселяли два тетраэдра, что нарушало тригональную симметрию (рис. 2a). В рассматриваемом случае пр. гр. *Р*31*с* сохраняется, однако имеет место треугольная координация атома В4. Дополнительная ОН-группа входит в канал структуры, координируя атом Ва на расстоянии ~3.08 Å, и компенсирует дефицит атомов Na.

В последнее время исследованы два новых нонабората: $Ba_3Li(OH)[B_9O_{16}][B(OH)_4]$ (исследован дважды [21, 22]), и $Sr_3Na(OH)[B_9O_{16}][B(OH)_4]$ [23]. Все три структурных исследования регистрировали тетраэдрическую координацию атома бора в каналах структуры при сильном разупорядочении координирующих атомов кислорода и даже атома В в Sr,Na-нонаборате, что близко к результату, полученному для $Ba_3Na(OH)[B_9O_{16}][B(OH)_4]$ в [12] (рис. 2).

Основной отличительной особенностью синтеза Ba,Na-бората, изученного в настоящей работе, от опубликованного ранее является использование нитрат-фторидных гидротермальных растворов вместо карбонат-фторидных, что позволило получить более качественные кристаллы. Данные условия являются наиболее оптимальными для синтеза боратов представленного семейства. Соединения Ba₃Li(OH)(B₉O₁₆)[B(OH)₄] и Sr₃Na(OH)(B₉O₁₆)[B(OH)₄] также были получены в присутствии в растворах ионов NO₃⁻ и F⁻ в качестве минерализаторов.

выводы

В результате повторно проведенных опытов по гидротермальному синтезу получен тригональный борат Ва₃Na_{0.9}(OH)_{1.9}[B₉O₁₆][B(OH)₃], дополняющий семейство тригональных каркасных нонаборатов, которые привлекают внимание исследователей благодаря высоким нелинейнооптическим характеристикам, впервые исследованным в [12]. Для данного семейства нонаборатов при отсутствии в составе щелочных металлов наблюдается вхождение группы сассолина в канал. В новой структуре заселение каналов более сбалансировано по сравнению с исследованными ранее соединениями, содержащими разупорядоченные атомы щелочных металлов. Результаты говорят о влиянии условий роста на формирование кристаллов, а также о возможности ионного обмена в семействе, которое обладает выраженными нелинейно-оптическими свойствами.

Авторы выражают благодарность Н.В. Зубковой за помощь в определении параметров с использованием дифрактометра XCalibur S кафедры кристаллографии (МГУ), а также со-

КРИСТАЛЛОГРАФИЯ том 68 № 2 2023

трудникам лаборатории локальных методов исследования вещества МГУ за определение состава кристаллов.

Работа выполнена частично в рамках госзадания ИФТТ РАН (Зорина Л.В.), а также при поддержке Российского фонда фундаментальных исследований (грант № 20-03-00702 А) (А.С. Волков).

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- 1. The Cambridge Crystallographic Data Centre (CCDC). Inorganic Crystal Structure Data Base ICSD. https://www.ccdc.cam.ac.uk/, http://www.fiz-karlsruhe.de
- 2. Crystallography Open Database. crystallography.net/cod
- Christ C.L., Clark J.R. // Phys. Chem. Miner. 1977. V. 2. P. 59.
- 4. *Liu L., Su X., Yang Y. et al.* // Dalton Trans. 2014. V. 43. P. 8905.
- Smith R.W., Keszler D.A. // Mater. Res. Bull. 1989. V. 24. P. 725.
- Bubnova R.S., Krivovichev S.V., Filatov S.K. et al. // J. Solid State Chem. 2007. V. 180. P. 596.
- Белоконева Е.Л., Стефанович С.Ю., Димитрова О.В. // Кристаллография. 2012. Т. 57. С. 70.
- Wei Q., Sun L., Zhang J., Yang G.-Y. // Dalton Trans. 2017. V. 46. P. 7911.
- Heyward C., McMillen C.D., Kolis J. // J. Solid State Chem. 2013. V. 203. P. 166.
- Chen X., Wu L., Chang X., Xiao W. // Solid State Sci. 2014. V. 27. P. 47.
- 11. Топникова А.П., Белоконева Е.Л. // Успехи химии. 2019. Т. 88. № 2. С. 204.
- Белоконева Е.Л., Стефанович С.Ю., Димитрова О.В. и др. // Кристаллография. 2009. Т. 54. № 5. С. 860.
- 13. Agilent (2014). CrysAlis PRO. Agilent Technologies Ltd, Yarnton, Oxfordshire, England.
- 14. Sheldrick G.M. // Acta Cryst. A. 2008. V. 64. P. 112.
- 15. Farrugia L.J. // J. Appl. Cryst. 2012. V. 45. P. 849.
- Белоконева Е.Л., Стефанович С.Ю., Борисова Т.А., Димитрова О.В. // Журн. неорган. химии. 2001. Т. 46. С. 1788.
- 17. Sheldrick G.M. // Acta Cryst. C. 2015. V. 71. P. 3.
- 18. *Dowty E.* ATOMS. Shape Software, Kingsport, Tennessee, USA, 2006.
- 19. Grube H.H. // Fortsch. Mineral. 1981. B. 59. S. 58.
- 20. Lu J., Shi G., Wu H. et al. // RSC Adv. 2017. V. 7. P. 20259.
- Wu Ch., Song J., Li L. et al. // J. Mater. Chem. C. 2016. V. 4. P. 8189.
- 22. Wei Q., Wang J.-J., He Ch. et al. // Chem. Eur. J. Commun. 2016. V. 22. P. 10759.
- 23. Wu Ch., Jiang X., Lin L. et al. // Angew. Chem. Int. Ed. 2021. V. 60. № 52. P. 27151.