УДК 541.49;546.6

К 300-летию со дня основания Санкт-Петербургского государственного университета

СТРУКТУРА И УСТОЙЧИВОСТЬ ВОДОРОДНЫХ СОЕДИНЕНИЙ ЭЛЕМЕНТОВ 13/15 ГРУПП, СТАБИЛИЗИРОВАННЫХ КИСЛОТАМИ И ОСНОВАНИЯМИ ЛЬЮИСА

© 2023 г. А. В. Помогаева¹, А. С. Лисовенко¹, А. Ю. Тимошкин^{1,*}

¹ Санкт-Петербургский государственный университет, Университетская наб. 7–9, Санкт-Петербург, 199034 Россия *e-mail: a.y.timoshkin@spbu.ru

> Поступило в редакцию 21 марта 2023 г. После доработки 27 марта 2023 г. Принято к печати 28 марта 2023 г.

Квантово-химическим методом B3LYP-D3/def2-TZVP рассчитаны структурные и термодинамические характеристики донорно-акцепторных комплексов LA·E'H₂EH₂·LB (E = B, Al, Ga; E' = P, As, Sb; LB = SMe₂, NMe₃); LA – кислоты Льюиса на основе элементов 13 группы ER₃ (E = B, Al, Ga; R = H, Me, F, Cl, Br, I, C₆F₅) и карбонилы переходных металлов Fe(CO)₄, M(CO)₅, (M = Cr, Mo, W), CpMn(CO)₂. Показано, что отрыв основания Льюиса менее эндотермичен, чем кислоты Льюиса. Выявлены ряды изменения устойчивости комплексов в зависимости от природы элементов 13 и 15 групп и кислоты Льюиса. Наибольший стабилизирующий эффект оказывает W(CO)₅.

Ключевые слова: водородные соединения элементов 13/15 групп, кислоты Льюиса, основания Льюиса, донорно-акцепторная связь, квантово-химические расчеты

DOI: 10.31857/S0044460X23040170, EDN: AWMBFJ

Валентно-изоэлектронные аналоги этилена на основе элементов 13–15 групп являются перспективными прекурсорами для синтеза материалов для микроэлектроники и функциональных полимеров [1]. Ввиду того, что мономерные водородные соединения $E'H_2EH_2$, где Е и Е' элементы 13 и 15 групп, отличаются низкой устойчивостью по отношению к процессам олигомеризации, активно разрабатываются экспериментальные подходы, позволяющие стабилизировать такие соединения за счет донорно-акцепторного взаимодействия с кислотами и основаниями Льюиса [2].

Результаты квантово-химических расчетов показывают принципиальную возможность стабилизации неорганических аналогов этилена E'H₂EH₂ за счет взаимодействия только с основанием Льюиса (LB) [3]. Действительно, разработаны методики, позволяющие синтезировать донорно-стабилизированный фосфанилборан PH₂BH₂·NMe₃ в заметных количествах (порядка 1 г) [4], что позволило изучить процесс его термического разложения [5]. Известны также тяжелые аналоги фосфанилборана Е'H2EH2·LB, для стабилизации которых используются более сильные основания Льюиса, такие как N-гетероциклические карбены [6]. Напротив, стабилизация Е'Н2ЕН2 исключительно за счет комплексообразования с кислотой Льюиса (LA) на настоящий момент еще не реализована на практике. Как показали квантово-химические расчеты комплексов LA E'H₂EH₂ [7], в таких соединениях проявляются дополнительные взаимодействия атомов водорода или атомов эле-



Рис. 1. Оптимизированные геометрии комплексов $LA \cdot PH_2BH_2 \cdot NMe_3$. Межъядерные расстояния даны в Å. Уровень теории B3LYP-D3/def2-TZVP.

ТА	E'E									
LA	PB	AsB	SbB	PAl	AsAl	SbAl	PGa	AsGa	SbGa	
BMe ₃	-33.9	-47.7	_a	-44.9	-29.8	-30.7	-44.3	-28.6	-30.1	
BH ₃	73.7	46.4	25.7	58.8	35.4	18.1	59.2	34.2	16.3	
BF ₃	-6.5	-9.4	-13.5	-16.3	-10.5	-13.3	-16.9	-14.1	-15.0	
BCl ₃	22.4	-9.4	-34.0	27.4	1.9	-27.5	23.5	-3.1	-33.5	
BBr ₃	41.9	34.3	1.7	50.8	23.3	-6.8	46.9	18.2	-12.7	
BI ₃	64.9	48.5	17.6	65.9	37.5	8.3	62.0	32.5	2.2	
$B(C_{6}F_{5})_{3}$	41.6	21.1	-19.9	35.0	15.5	-13.6	34.3	12.3	-14.9	
AlMe ₃	15.1	-5.3	-9.7	-3.2	-11.0	-15.9	6.2	-2.5	-17.0	
AlH ₃	49.3	36.8	21.1	39.8	29.0	15.3	38.8	27.1	12.8	
AlF ₃	90.7	75.7	54.4	79.5	65.5	45.8	78.4	64.8	43.6	
AlCl ₃	85.5	70.4	48.3	93.0	78.6	53.3	88.6	72.7	48.0	
AlBr ₃	88.4	74.6	50.9	94.6	80.5	56.2	90.6	75.5	51.5	
AlI ₃	86.5	74.6	48.8	90.0	76.6	54.3	85.9	71.7	48.8	
$Al(C_6F_5)_3$	101.1	86.4	58.4	90.7	78.0	51.0	89.7	75.4	52.5	
GaMe ₃	1.9	-16.0	-18.3	-14.9	-20.2	-24.0	-10.4	-12.0	-24.8	
GaH ₃	38.7	28.2	16.3	29.6	21.0	10.8	28.8	19.6	8.8	
GaF ₃	104.0	89.8	70.7	95.3	81.6	63.7	90.4	77.7	59.9	
GaCl ₃	83.0	69.5	50.6	92.7	80.4	59.4	88.0	74.9	54.5	
GaBr ₃	81.1	69.1	49.4	89.0	77.1	58.3	84.8	71.9	51.3	
GaI ₃	74.6	58.9	40.5	78.4	67.4	49.8	74.3	62.4	43.9	
$Ga(C_6F_5)_3$	90.1	77.1	53.3	79.3	68.5	45.7	77.9	65.7	43.1	
$Cr(CO)_5$	106.7	91.6	81.6	96.4	82.6	69.5	98.4	82.7	68.7	
$Mo(CO)_5$	116.6	98.9	85.9	101.6	88.3	74.0	102.4	87.6	72.6	
$W(CO)_5$	131.2	117.3	102.1	119.0	104.4	89.5	120.6	104.3	87.9	
Fe(CO) ₄	109.9	91.3	80.0	100.5	83.3	70.6	101.1	82.4	71.3	
$CpMn(CO)_2$	120.3	99.9	86.0	108.3	89.3	73.5	110.9	89.0	76.3	

Таблица 1. Свободные энергии Гиббса Δ₍₁₎G^o₂₉₈ (кДж/моль) для процесса газофазной диссоциации комплекса LA·E'H₂EH₂·NMe₃ с отрывом кислоты Льюиса

^а При оптимизации геометрии комплекс диссоциирует на свободные фрагменты.

мента 13 группы с терминальными атомами LA, что в конечном итоге приводит к образованию циклических соединений или обмену атомов водорода на атомы галогена.

Наиболее энергетически выгодной является стабилизация $E'H_2EH_2$ посредством комплексообразования как с кислотой, так и с основанием Льюиса. Донорно-акцепторно стабилизированные соединения LA·E'H₂EH₂·LB синтезированы и структурно охарактеризованы в системах EE' = BP, AlP, GaP, BAs, AlAs [8–11]. В качестве кислот Льюиса использовались M(CO)₅ (M = Cr, W), E(C₆F₅)₃, EX₃ (E = B, Ga). Следует отметить, что соединения LA·E'H₂EH₂·LB могут служить в качестве строительных блоков для синтеза полиэлементных олигомеров [12].

В настоящей работе нами предпринято систематическое квантово-химическое исследование влияния природы атомов элементов 13 и 15 групп, кислоты Льюиса и основания Льюиса на изменение структурных и термодинамических характеристик комплексов LA·E'H₂EH₂·LB (E = B, Al, Ga; E' = P, As, Sb; LB = SMe₂, NMe₃; LA = ER₃ (R = H, Me, F, Cl, Br, I, C₆F₅), Fe(CO)₄, M(CO)₅ (M = Cr, Mo, W), CpMn(CO)₂; LB = NMe₃, SMe₂.

Оптимизированные геометрии комплексов $LA \cdot E'H_2EH_2 \cdot NMe_3$ представлены на рис. 1 на примере соединений с E = B, E' = P. Большинство

LA	E'E								
	PB	AsB	SbB	PA1	AsAl	SbAl	PGa	AsGa	SbGa
BMe ₃	-30.4	-19.9	_a	-47.2	-28.9	-27.1	-46.2	-28.2	-28.5
BH ₃	76.7	50.0	31.0	56.1	33.7	19.1	57.2	33.8	17.5
BF ₃	-3.9	-2.3	-3.7	-18.9	-11.5	-10.8	-18.8	-12.0	-11.9
BCl ₃	41.1	10.8	-30.1	22.1	-3.0	-30.0	20.5	-5.6	-34.1
BBr ₃	65.1	32.8	0.4	46.5	19.2	-8.9	29.2	16.7	-13.4
BI ₃	80.9	47.4	15.9	62.3	34.2	7.0	60.9	31.4	2.3
$B(C_{6}F_{5})_{3}$	41.9	16.6	-4.9	29.1	8.7	-11.9	29.5	9.7	-13.5
AlMe ₃	17.1	8.3	-6.3	3.6	-3.8	-14.0	5.2	-4.0	-15.0
AlH ₃	51.4	39.6	25.3	36.6	27.2	16.0	36.5	26.5	13.6
AlF ₃	90.7	75.1	56.6	76.2	65.1	45.5	75.6	62.2	42.6
AlCl ₃	83.9	69.7	52.2	85.7	72.2	37.8	83.4	72.1	39.9
AlBr ₃	88.1	71.2	50.8	87.9	74.7	54.0	85.8	71.9	49.7
All ₃	96.1	81.3	59.3	83.8	71.7	52.0	81.8	68.2	47.6
$Al(C_6F_5)_3$	99.7	85.8	60.0	87.4	76.7	55.2	85.8	77.4	51.4
GaMe ₃	4.6	-1.6	-12.1	-8.6	-13.2	-19.9	-6.2	-13.5	-21.4
GaH ₃	41.3	31.4	20.9	26.6	19.4	11.8	26.3	18.6	9.4
GaF ₃	103.7	88.7	71.5	125.5	76.9	81.0	86.7	95.4	59.5
GaCl ₃	81.1	68.1	63.7	84.9	73.3	55.8	82.3	69.9	51.0
GaBr ₃	79.1	81.2	62.1	81.7	70.9	54.5	79.4	67.9	49.9
GaI ₃	84.6	71.7	53.9	71.9	61.6	46.6	69.6	58.7	42.0
$Ga(C_6F_5)_3$	88.7	76.4	53.7	76.5	66.7	50.2	74.2	68.6	46.1
$Cr(CO)_5$	110.4	97.4	82.9	93.6	81.2	70.4	94.6	81.1	70.3
$Mo(CO)_5$	114.6	102.3	87.2	98.9	86.6	78.0	101.9	86.7	73.9
$W(CO)_5$	134.6	120.2	103.3	115.8	102.8	91.8	118.8	102.6	89.7
Fe(CO) ₄	114.4	92.0	83.7	96.3	80.3	71.6	99.5	81.6	70.4
$CpMn(CO)_2$	125.0	103.8	89.6	105.8	89.2	74.2	109.5	88.6	77.8

Таблица 2. Свободные энергии Гиббса, Δ₍₁₎G^o₂₉₈ (кДж/моль) для процесса газофазной диссоциации комплекса LA·E'H₂EH₂·SMe₂ с отрывом кислоты Льюиса

^а При оптимизации геометрии комплекс диссоциирует на свободные фрагменты.

соединений принимают «зигзагообразную» конформацию, в которой торсионный угол LAE'EN близок к 180° (рис. 1). В некоторых комплексах с кислотами Льюиса EX₃ (X = Cl, Br, I) наблюдается искажение (торсионный угол 30–50°) за счет слабых водородных связей H····X (межъядерные расстояния 2.7–3.2 Å).

В оптимизированных структурах всех комплексов с $E(C_6F_5)_3$ присутствуют короткие контакты между атомами водорода NMe₃ или SMe₂ групп и атомами фтора LA (рис. 1ж) с межъядерным расстоянием H···F больше суммы ван-дер-ваальсовых радиусов атомов фтора (1.20 Å) и водорода (1.47 Å) [13]. Минимальное рас-

стояние $H \cdots F$ 2.37 Å реализуется в комплексе $B(C_6F_5)_3 \cdot PH_2AlH_2 \cdot NMe_3$, максимальное 3.02 Å в комплексе $Ga(C_6F_5)_3 \cdot PH_2BH_2 \cdot NMe_3$. Оптимизированные геометрии (декартовы координаты атомов) для всех исследованных соединений и их термодинамические характеристики приведены в Дополнительных материалах.

Изменения стандартной энергии Гиббса процесса газофазной диссоциации комплексов по уравнению (1) $\Delta_{(1)}G^{\circ}_{298}$ представлены в табл. 1 для комплексов с LB = NMe₃ и табл. 2 для комплексов с SMe₂.

$$LA \cdot E'H_2 EH_2 \cdot LB = LA + E'H_2 EH_2 \cdot LB.$$
(1)









Рис. 2. Энергии донорно-акцепторного связи LA–E' и ее составляющие (кДж/моль): энергии диссоциации $\Delta_{(1)}E$ (*серый*), энергии перестройки фрагментов $\Delta_{\text{reorg}}E(\text{LA})$ (*шахматный*) и $\Delta_{\text{reorg}}E(\text{E'H}_2\text{EH}_2\cdot\text{LB})$ (*черный*) для комплексов LA·E'H₂EH₂·LB. (a) E'E = PB, (б) E'E = SbB (в) E'E = PA1. Уровень теории B3LYP-D3/def2-TZVP.



Рис. 3. Стандартные энтальпиии диссоциации [процесс (1)] для $LA \cdot E'H_2EH_2 \cdot NMe_3$ с $LA = B(C_6F_5)_3$ (белые шарики) и W(CO)₅ (черные шарики). Уровень теории B3LYP-D3/def2-TZVP.

Величины $\Delta_{(1)}G_{298}^{\circ}$ для комплексов с триметиламином и диметилсульфидом схожи между собой (для большинства комплексов различие не превышает 7 кДж/моль), что свидетельствует о малом влиянии основания Льюиса. Лишь для некоторых комплексов, когда есть существенная разница в значениях торсионных углов LAE'EN, максимальное различие в $\Delta_{(1)}G_{298}^{\circ}$ достигает 20–30 кДж/моль.

Интересно проследить влияние природы кислоты Льюиса LA на энергию донорно-акцепторной связи E_{DA} , рассчитанной по уравнению (2).

$$E_{\rm DA} = \Delta_{(1)}E + \Delta_{\rm reorg}E(\rm LA) + \Delta_{\rm reorg}E(\rm E'H_2EH_2\cdot \rm LB), \quad (2)$$

где $\Delta_{(1)}E$ – энергия диссоциации донорно-акцепторного комплекса на LA и E'H₂EH₂·LB [процесс (1)], $\Delta_{\text{reorg}}E(\text{LA})$ и $\Delta_{\text{reorg}}E(\text{E'H}_2\text{EH}_2\cdot\text{LB})$ – энергии перестройки акцепторного и донорного фрагментов при образовании комплекса.

Полученные данные для некоторых соединений представлены на рис. 2 (данные для всех соединений приведены в Дополнительных материалах). Среди комплексов с кислотами Льюиса на основе элементов 13 группы самыми прочными являются комплексы с $Al(C_6F_5)_3$, $Ga(C_6F_5)_3$, AlF_3 , GaF_3 (энтальпии диссоциации $\Delta_{(1)}H_{298}^{\circ}$ от 81 до 145 кДж/моль). Поскольку энергии перестройки

ЖУРНАЛ ОБЩЕЙ ХИМИИ том 93 № 4 2023

борсодержащих кислот Льюиса наибольшие, то энергия донорно-акцепторного связи E_{DA} оказывается максимальной для комплексов с BI₃ и BBr₃ (рис. 2).

Энергии диссоциации [процесс (1)] для всех рассмотренных комплексов уменьшаются в ряду P > As > Sb (рис. 3), причем комплексы, содержащие сурьму и борсодержащие кислоты Льюиса BH₃, BCl₃, BBr₃ и B(C₆F₅)₃, наименее стабильны. При этом $\Delta_{(1)}G_{298}^{\circ}$ оказывается отрицательной или близкой к нулю для всех борсодержащих кислот Льюиса, кроме BH₃.

Природа элемента 13 группы в Е'H₂EH₂·LB оказывает небольшое влияние на значения $\Delta_{(1)}H_{298}^{\circ}$ (рис. 3), для всех рассмотренных комплексов различие между алюминий и галлий-содержащими Е'H₂EH₂·LB не превышает 7 кДж/моль. Разница в значениях $\Delta_{(1)}H_{298}^{\circ}$ между бор и алюминийсодержащими Е'H₂EH₂·LB достигает 20 кДж/моль в случае, если LA = ER₃, X= H, F, Cl, Br, I.

Самыми слабыми, с точки зрения стабилизации Е'H₂EH₂·LB, оказываются кислоты Льюиса BF₃ и EMe₃. Следует отметить, что процессы диссоциации с отрывом BF₃ и BMe₃ экзергонны (табл. 1). BF₃ образует слабый донорно-акцепторного комплекс с E'H₂EH₂·LB в случае E' = P, а для E' = As, Sb донорно-акцепторного комплекс не образуется, взаимодействие между фрагментами является ван-дер-ваальсовым. Наибольший стабилизирующий эффект оказывают карбонилы переходных металлов, значения $\Delta_{(1)}H_{298}^{\circ}$ увеличиваются от 113 для Cr(CO)₅·SbH₂GaH₂·NMe₃ до 181 кДж/моль для W(CO)₅·PH₂BH₂·SMe.

Значения $\Delta_{(1)}H_{298}^{\circ}$ в целом слабо зависят от природы LB, разница между комплексами с SMe₂ и NMe₃ в среднем составляет всего 3.5 кДж/моль. Ожидается, что комплексообразование с более сильным основанием Льюиса NMe₃ будет больше стабилизировать донорно-акцепторного связь LA–E', чем комплексообразование с SMe₂. Однако внутримолекулярные взаимодействия существенно меняют ситуацию: так, в соединении GaF₃·PH₂AlH₂·SMe₂ (рис. 4а) один из атомов фтора GaF₃ занимает мостиковое положение между атомами Al и Ga, что приводит к тому, что $\Delta_{(1)}H_{298}^{\circ}$ такого соединения на 43 кДж/моль больше, чем аналогичного комплекса с NMe₃



Рис. 4. Оптимизированные геометрии $GaF_3 \cdot PH_2AlH_2 \cdot SMe_2$ (a), $GaF_3 \cdot PH_2AlH_2 \cdot NMe_3$ (б), $AlCl_3 \cdot SbH_2AlH_2 \cdot SMe_2$ (в), $AlCl_3 \cdot SbH_2AlH_2 \cdot NMe_3$ (г). Уровень теории B3LYP-D3/def2-TZVP.

(рис. 4б), в котором сдвига атома фтора не происходит. Наоборот, для системы $AlCl_3 \cdot SbH_2AlH_2 \cdot LB$ в случае $LB = SMe_2$ (рис. 4в) значение $\Delta_{(1)}H_{298}^{0}$ на 23 кДж/моль меньше, чем для $LB = NMe_3$ (рис. 4г), что обусловлено дополнительными взаимодействиями между атомами водорода триметиламина и атомами хлора $AlCl_3$. Подобные взаимодействия отмечены Кетковым с соавторами [14] для комплексов сурьмы с основаниями Льюиса.

Представляет интерес влияние комплексообразования с основанием Льюиса на энергетику процесса отрыва LA от LA·E'H₂EH₂·LB [процесс (1)] по сравнению с диссоциацией комплексов, стабилизированных только кислотой Льюиса LA·E'H₂EH₂ [процесс (3)], исследованных в работе [7].

$$LA \cdot E'H_2EH_2 = LA + E'H_2EH_2.$$
(3)



Рис. 5. Энергетическая диаграмма процессов диссоциации комплексов $LA \cdot E'H_2 \in H_2 \cdot LB$.

Процесс (1) существенно (на 52–70 кДж/моль) более экзотермичен, чем процесс (3) для E = B; для E = Al разница между процессами (1) и (3) невелика: в диапазоне от –2 до 26 кДж/моль для всех $E(C_6F_5)_3$ и $M(CO)_5$. Энергетическая диаграмма процессов представлена на рис. 5.

В табл. 3 для наиболее сильной из рассмотренных кислот Льюиса W(CO)₅ представлены энергии диссоциации для процессов (4) и (5).

$$LA \cdot E'H_2EH_2 \cdot LB = LA \cdot E'H_2EH_2 + LB, \qquad (4)$$

$$LA \cdot E'H_2EH_2 \cdot LB = LA + E'H_2EH_2 + LB.$$
 (5)

Оптимизированные геометрии комплексов W(CO)₅·E'H₂EH₂ представлены на рис. 6. На рис. 6а представлена структура комплекса без дополнительных взаимодействий, на рис. 6б–г – структуры, в которых происходит дополнительное вза-имодействие элемента 13 группы с одной из СО групп пентакарбонила вольфрама.

Сила основания Льюиса мало влияет на энергию отрыва кислоты Льюиса [процесс (1)], но существенна для диссоциации LA·E'H₂EH₂·LB на свободные компоненты [процесс (5)]. Отрыв кислоты Льюиса [процесс (1)] более эндотермичен, чем отрыв основания Льюиса [процесс (4)].

Представляет интерес сравнить сумму процессов диссоциации с отрывом кислоты Льюиса [процесс (1)] и основания Льюиса [процесс (4)] с диссоциацией LA·E'H₂EH₂·LB сразу на свободные компоненты [процесс (5)]. Разность $\Delta\Delta E$, рассчитанная по формуле (6), определяет величину синергетического эффекта при стабилизации

-		BII	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	5.1	·	1	5.1		
LB	EE'	$\Delta_{(1)}E$	$E_{\rm DA}({\rm LA})$	$\Delta_{(4)}E$	$E_{\rm DA}(\rm LB)$	$\Delta_{(5)}E$	$E_{\rm DA}({\rm LA+LB})$	$\Delta\Delta E$	$\Delta\Delta E_{\mathrm{DA}}$
NMe ₃	BP	187.6	196.7	152.9	256.4	314.2	398.7	26.3	54.4
NMe ₃	BAs	169.0	179.2	171.2	266.9	311.4	393.1	28.8	53.0
NMe ₃	BSb	149.8	160.5	190.5	274.5	305.9	386.0	34.4	49.0
NMe ₃	AlP	171.3	181.5	143.6	181.6	301.2	334.4	13.7	28.7
NMe ₃	AlAs	155.9	167.5	156.4	185.6	289.5	322.9	22.8	30.2
NMe ₃	AlSb	139.0	150.2	132.9	187.3	275.4	308.2	-3.5	29.3
NMe ₃	GaP	172.3	182.8	124.0	146.5	275.1	302.2	21.2	27.1
NMe ₃	GaAs	155.8	167.8	127.4	150.3	262.1	290.0	21.1	28.1
NMe ₃	GaSb	137.6	149.5	127.3	151.5	246.7	274.6	18.2	26.4
SMe ₂	BP	189.6	190.4	102.3	179.4	263.6	321.1	28.3	48.7
SMe ₂	BAs	171.3	171.7	120.2	189.1	260.5	315.2	31.0	45.6
SMe ₂	BSb	154.1	152.8	143.4	200.4	258.7	312.7	38.8	40.5
SMe ₂	AlP	167.9	177.8	96.8	122.7	254.4	275.1	10.3	25.4
SMe ₂	AlAs	153.9	163.4	109.4	126.1	242.4	263.4	20.9	26.1
SMe ₂	AlSb	140.5	146.7	87.6	128.4	230.1	250.4	-2.0	24.7
SMe ₂	GaP	170.1	180.0	90.8	105.0	241.9	260.3	19.0	24.7
SMe ₂	GaAs	154.8	164.6	94.0	108.3	228.7	247.8	20.1	25.1
SMe ₂	GaSb	139.8	147.0	95.6	110.4	215.0	234.1	20.4	23.3

Таблица 3. Энергии диссоциации комплексов W(CO)₅·E'H₂EH₂·LB [процессы (1), (4), (5)], энергии донорно-акцепторного связи с кислотой $E_{DA}(LA)$ и основанием $E_{DA}(LB)$ Льюиса и разности $\Delta\Delta E$ и $\Delta\Delta E_{DA}$ (кДж/моль)

Е'H₂EH₂ одновременно и кислотой, и основанием Льюиса.

$$\Delta \Delta E = \Delta_{(1)}E + \Delta_{(4)}E - \Delta_{(5)}E. \tag{6}$$

Разность $\Delta\Delta E$, как правило, положительна (табл. 3), за исключением систем с SbH₂AlH₂, где наблюдается сильное взаимодействие между терминальным атомом кислорода СО группы с

атомом алюминия в $W(CO)_5 \cdot SbH_2AlH_2$ (рис. 66). Аналогичная разность энергий донорно-акцепторного связей (7) всегда положительна и принимает значения от 23 до 54 кДж/моль, что свидетельствует о заметном синергетическом эффекте при одновременной стабилизации водородных соединений элементов 13/15 групп и кислотой, и основанием Льюиса для всех изученных систем.



Рис. 6. Оптимизированные геометрии $W(CO)_5 \cdot SbH_2BH_2(a)$, $W(CO)_5 \cdot SbH_2AlH_2(b)$, $W(CO)_5 \cdot SbH_2GaH_2(b)$, $W(CO)_5 \cdot AsH_2BH_2(c)$. (г). Уровень теории B3LYP-D3/def2-TZVP.

$$\Delta\Delta E(\text{DA}) = E_{\text{DA}}(\text{LA}) + E_{\text{DA}}(\text{LB}) - E_{\text{DA}}(\text{LA}+\text{LB}).$$
(7)

Для стабилизации комплексов водородных соединений с тяжелыми пниктогенами, особенно сурьмой, требуются достаточно сильные кислоты Льюиса, как например пентакарбонилвольфрама.

Таким образом, на основании квантово-химических расчетов показано наличие синергетического эффекта при совместной донорно-акцепторного стабилизации мономерных водородных соединений элементов 13/15 групп и кислотой, и основанием Льюиса.

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Квантово-химические расчеты в газовой фазе выполнены с использованием стандартного пакета программ Gaussian 16 [15] в рамках теории функционала плотности методом B3LYP-D3 [16-18] с def2-TZVP [19] базисным набором. Структуры всех соединений в газовой фазе полностью оптимизированы с последующим колебательным анализом и отвечают минимуму на поверхности потенциальной энергии. В единичных случаях для оптимизированных структур наблюдались малые (менее 20і см⁻¹) мнимые колебательные частоты, обусловленные недостатками модели гармонического осциллятора для свободной энергии [20]. Для таких комплексов термическую поправку корректировали путем удвоения вклада от нижней действительной колебательной моды. Энергию донорно-акцепторной связи рассчитывали, как сумму энергии диссоциации комплекса и энергий перестройки акцепторного (LA) и донорного (Е'H₂EH₂·LB) и фрагментов. Энергия перестройки фрагмента – та энергия, которую необходимо затратить на переход от оптимизированной геометрии молекулы в газовой фазе в геометрию, которую она принимает в составе комплекса.

ИНФОРМАЦИЯ ОБ АВТОРАХ

Помогаева Анна Владимировна, ORCID: https:// orcid.org/0000-0002-5131-4240

Лисовенко Анна Сергеевна, ORCID: https:// orcid.org/0000-0001-7443-0124

Тимошкин Алексей Юрьевич, ORCID: https:// orcid.org/0000-0002-1932-6647

ФИНАНСОВАЯ ПОДДЕРЖКА

Работа выполнена при финансовой поддержке Российского научного фонда (грант DFG 21-43-04404) с использованием оборудования Вычислительного центра Санкт-Петербургского государственного университета.

КОНФЛИКТ ИНТЕРЕСОВ

Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов.

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ

Дополнительные материалы для этой статьи доступны по doi 10.31857/S0044460X23040170 для авторизованных пользователей.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Staubitz A., Robertson A.P.M., Sloan M.E., Manners I. // Chem. Rev. 2010. Vol. 110. P. 4023. doi 10.1021/cr100105a
- Vogel U., Timoshkin A.Y., Scheer M. // Angew. Chem. Int. Ed. 2001. Vol. 40. P. 4409. doi 10.1002/1521-3773(20011203)40:23<4409::AID-ANIE4409>3.0.CO;2-F
- Schwan K.-C., Timoshkin A.Y., Zabel M., Scheer M. // Chem.-Eur. J. 2006, Vol. 12. P. 4900. doi 10.1002/ chem.200600185
- Marquardt C., Adolf A., Stauber A., Bodensteiner M., Virovets A.V., Timoshkin A.Y., Scheer M. // Chem.-Eur. J. 2013. Vol. 19. P. 11887. doi 10.1002/chem.201302110
- Butlak A.V., Kazakov I.V., Stauber A., Hegen O., Scheer M., Pomogaeva A.V., Timoshkin A.Y. // Eur. J. Inorg. Chem. 2019. Vol. 35. P. 3885. doi 10.1002/ ejic.201900817
- Marquardt C., Hegen O., Hautmann M., Balazs G., Bodensteiner M., Virovets A.V., Timoshkin A.Y., Scheer M. // Angew. Chem. Int. Ed. 2015. Vol. 54. P. 13122. doi 10.1002/anie.201505773
- Pomogaeva A.V., Lisovenko A.S., Zavgorodnii A.S., Timoshkin A.Y. // J. Comput. Chem. 2023. Vol. 44. N 3. P. 218. doi 10.1002/jcc.26867
- Vogel U., Hoemensch P., Schwan K.-C., Timoshkin A.Y., Scheer M. // Chem.-Eur. J. 2003. Vol. 9. P. 515. doi 10.1002/chem.200390054
- Vogel U., Timoshkin A.Y., Schwan K.-C., Bodensteiner M., Scheer M. // J. Organomet. Chem. 2006. Vol. 691. P. 4556. doi 10.1016/j.jorganchem.2006.04.014
- Schwan K.-C., Adolf A., Thoms C., Zabel M., Timoshkin A.Y., Scheer M. // Dalton Trans. 2008. P. 5054. doi 10.1039/B809773A

- Marquardt C., Kahoun T., Baumann J., Timoshkin A.Y., Scheer M. // Z. anorg. allg. Chem. 2017. Vol. 643. P. 1326. doi 10.1002/zaac.201700219
- Hegen O., Marquardt C., Timoshkin A.Y., Scheer M. // Angew. Chem. Int. Ed. 2017. Vol. 56. P. 12783. doi 10.1002/anie.201707436
- Rowland R.S., Taylor R. // J. Phys. Chem. 1996.
 Vol. 100. P. 7384. doi 10.1021/jp953141+
- Ketkov S., Rychagova E., Kather R., Beckmann J. // J. Organomet. Chem. 2021. Vol. 949. P. 121944. doi 10.1016/j.jorganchem.2021.121944
- Frisch M.J., Trucks G.W., Schlegel H.B., Scuseria G.E., Robb M.A., Cheeseman J.R., Scalmani G., Barone V., Petersson G.A., Nakatsuji H., Li X., Caricato M., Marenich A.V., Bloino J., Janesko B.G., Gomperts R., Mennucci B., Hratchian H.P., Ortiz J.V., Izmaylov A.F., Sonnenberg J.L.,Williams-Young D.,Ding F.,Lipparini F, Egidi F., Goings J., Peng B., Petrone A., Henderson T., Ranasinghe D., Zakrzewski V.G., Gao J., Rega N., Zheng G., Liang W., Hada M., Ehara M., Toyota K., Fukuda R., Hasegawa J., Ishida M., Nakajima T.,

Honda Y., Kitao O., Nakai H., Vreven T., Throssell K., Montgomery J.A., Peralta J.E., Ogliaro F., Bearpark M.J., Heyd J.J., Brothers E.N., Kudin K.N., Staroverov V.N., Keith T.A., Kobayashi R., Normand J., Raghavachari K., Ren- dell A.P., Burant J.C., Iyengar S.S., Tomasi J., Cossi M., Millam J.M., Klene M., Adamo C., Cammi R., Ochter- ski J.W., Martin R.L., Morokuma K., Farkas O., Foresman J.B., Fox D.J. // Gaussian 16, Revision A.03; Gaussian, Inc.: Wallingford, CT. 2016.

- Becke A.D. // J. Chem. Phys. 1993. Vol. 98. P. 1372. doi 10.1063/1.464304
- Lee C., Yang W., Parr R.G. // Phys. Rev. (B). 1988.
 Vol. 37. P. 785. doi 10.1103/PhysRevB.37.785
- Grimme S., Antony J., Ehrlich S., Krieg H. // J. Chem. Phys. 2010. Vol. 132. P. 154104. doi 10.1063/1.3382344
- 19. Weigend F., Ahlrichs R. // Phys Chem. Chem. Phys. 2005. Vol. 7. P. 3297. doi 10.1039/B508541A.
- Cramer C.J. Essentials of Computational Chemistry: Theories and Models. Chichester: John Wiley and Sons, 2004, P. 357.

Structure and Stability of Group 13/15 Hydrides Stabilized by Lewis Acids and Lewis Bases

A. V. Pomogaeva^a, A. S. Lisovenko^a, and A. Y. Timoshkin^{a,*}

^a St. Petersburg State University, St. Petersburg, 199034 Russia *e-mail: a.y.timoshkin@spbu.ru

Received March 21, 2023; revised March 27, 2023; accepted March 28, 2023

Structural and thermodynamic characteristics of donor-acceptor complexes $LA \cdot E'H_2EH_2 \cdot LB$ (E = B, Al, Ga; E' = P, As, Sb; LB = SMe_2, NMe_3); LA – Lewis acids of group 13 elements ER₃ (E = B, Al, Ga; R = H, Me, F, Cl, Br, I, C₆F₅) and transition metal carbonyls Fe(CO)₄, M(CO)₅, (M = Cr, Mo, W), CpMn(CO)₂ were computed by quantum chemical B3LYP-D3/def2-TZVP method. It is shown that removal of the Lewis base is less endothermic than removal of Lewis acid. Stability trends of the complexes depending on group 13/15 elements and Lewis acids were established. Tungsten pentacarbonyl has the highest stabilization effect.

Keywords: group 13/15 element hydrides, Lewis acids, Lewis bases, donor-acceptor bond, quantum chemical calculations