Аномальное уширение линий CF₄. Наблюдение гидратов тетрафторида углерода?

В. И. Сердюков⁺, Л. Н. Синица^{+*1)}, А. А. Луговской⁺

+Институт оптики атмосферы им. В.Е. Зуева, Сибирское отделение РАН, 634021 Томск, Россия

* Томский государственный университет, 634050 Томск, Россия

Поступила в редакцию 28 февраля 2019 г. После переработки 25 марта 2019 г. Принята к публикации 26 марта 2019 г.

Проведены спектроскопические исследования чистого тетрафторида углерода, а также CF₄ в присутствии водяного пара. Исследования выявили изменения спектра поглощения полосы 1280 см⁻¹, указывающие на образование новых молекул – гидратов CF₄–H₂O, связи внутри которых не имеют химическую природу. Данные образования могут ускорить вывод тетрафторида углерода из атмосферы с осадками в виде дождя или снега.

DOI: 10.1134/S0370274X19090042

Тетрафторид углерода является одним из важнейших парниковых газов (фреон-14), определяющих климат Земли. К нему приковано пристальное внимание исследователей в связи с его высокой стабильностью и трудностью вывода из атмосферы [1].

В нашей работе измерения спектра поглощения молекулы CF₄ в диапазоне $1240-1290 \text{ см}^{-1}$ проводились на Фурье-спектрометре Bruker IFS-125M с однопроходной низкотемпературной кюветой длиной 220 см со стабилизацией температуры, описанной в [2]. В качестве источника излучения применялся глобар MIR (*Middle infra red*), светоделитель интерферометра выполнен из CaF₂, в качестве фотоприемника использовался охлаждаемый жидким азотом детектор MCT (*Mercury cadmium telluride* – теллурид ртути-кадмия). Измерения давления напускаемых паров выполнялись с помощью датчика AИР-20M с погрешностью порядка 0.1%. Стабилизация температуры в комнате обеспечивалась кондиционером Midea MSE-24HR.

Тетрафторид углерода имеет сильную полосу поглощения в области $1280~{\rm cm^{-1}}$, интенсивность линий в этой полосе достигает $10^{-20}~{\rm cm^{-1}}/{\rm молекулу}$. Нами была проведена регистрация спектра поглощения чистого газа и газа в присутствии паров воды с разрешением $0.005~{\rm cm^{-1}}$ в области $1270-1290~{\rm cm^{-1}}$ (доплеровская полуширина линии в этом диапазоне составила $\gamma_{\rm D}=0.0008~{\rm cm^{-1}}$). При измерении спектров было достигнуто отношение сигнал-шум S/N=1000.Замечено аномальное поведение поглощения в Q- Подобные изменения в спектре молекул фтористого водорода (HF) в различном молекулярном окружении, проведенные в работах Юхневича [3, 4], были объяснены влиянием межмолекулярного взаимодействия: образованием квазисимметричных водородных мостиков, присутствие которых в HF содержащих растворах четко фиксируется в виде непрерывного поглощения методом инфракрасной (ИК) спектроскопии. Однако при таком подходе рассматриваются не отдельные колебательно-вращательные линии, наблюдаемые в нашем эксперименте, а широкополосное поглощение.

Для объяснения механизма уширения тетрафторида углерода были проведены динамические измерения спектров поглощения в условиях, близких к естественной атмосфере. Вначале приготавливалась проба смеси тетрафторида углерода и водяного пара при низкой температуре. Методика приготовления пробы для регистрации спектра заключалась в следующем. В кювету через входное отверстие наливалась дистиллированная вода (10 мл) при температуре 23 °C. Затем проводилась вакуумирование кюветы для удаления растворенных в воде атмосферных газов. После откачки давление насыщенного водяного пара составило 28 мбар. Затем в кювету вводилось 100 мбар CF₄. Приготовленная смесь выдерживалась при температуре 23°C в течение 30 мин для того, чтобы тетрафторид углерода растворился в воде (растворимость CF_4 в воде при температуре 25 °С составляет 0.000211 моль/л [5]). Оценка пока-

ветви, необъяснимое в рамках уширения присутствующими в кювете парами воды.

зала, что количество растворенного в воде газа может обеспечить необходимое для регистрации спектра поглощения давление. Далее температура кюветы в течение часа опускалась до -3 °C ± 0.2 °C, а приготовленная смесь выдерживалась при этой температуре около 10 мин для стабилизации температуры вдоль кюветы и замерзания жидкой воды, содержащей CF₄, внутри кюветы. На последнем этапе приготовления смеси проводилась откачка газообразного CF₄ в кювете до давления около 0.003 мбар для того, чтобы регистрируемое пропускание спектра в области 1270–1290 см⁻¹ оставалось в пределах 1–0.3. После прекращения откачки давление в кювете поднималось до 5 мбар – давления насыщенного водяного пара надо льдом. Таким образом, кювета содержала замороженный слой льда, над которым находилась исследуемая смесь газов CF₄ и H₂O при давлении 5 мбар.

После приготовления смеси проводилась регистрация спектров пропускания в течение 960 мин с разрешением $0.1 \,\mathrm{cm^{-1}}$. Спектральное разрешение $0.1 \,\mathrm{cm^{-1}}$ было выбрано для обеспечения регистрации одного спектра в течение 16 мин, при этом число сканов в одной реализации составляло 100. Это позволило проследить динамику изменения спектра пропускания CF₄ во времени.

Оказалось, что спектр СF₄-H₂О испытывает большие изменения во времени. В начальный момент времени (первая реализация) спектр газовой смеси сдвинут относительно спектра чистого CF4 на величину порядка 0.07 см⁻¹ в красную область и уширен. Затем спектр пропускания монотонно деформируется, приобретая на конечной стадии вид спектра поглощения тетрафторида углерода в отсутствии паров воды. Стабилизация изменения спектра (спектр пропускания перестает деформироваться) наблюдается спустя 15 ч после начала регистрации. На рисунке 1 приведены зарегистрированные спектры пропускания CF₄ в начальный и конечный моменты времени. Такое изменение спектра, наблюдаемое в начальный момент, соответствует уширению линий поглощения давлением. Мы провели моделирование спектра поглощения на основе базы спектроскопических данных HITRAN-2016. Результаты моделирования также приведены на рис. 1. Из рисунка 1 видно, что модельный спектр хорошо описывает экспериментальный (увеличивается ширина линий, замывается структура спектра, происходит деформация и сдвиг Q-ветви), при этом лоренцевская полуширина линий составляет величину порядка $0.2 \,\mathrm{cm}^{-1}$, что в десятки раз превышает полуширину линии CF₄, уширенную дав-



Рис. 1. (Цветной онлайн) Спектр CF₄–H₂O, полученный с разрешением $0.1\,{\rm cm^{-1}}$ в начальный момент времени (сплошная линия) и через 15 ч (штрихпунктирная линия). Спектр CF₄, смоделированный с лоренцовской полушириной ($\gamma_{\rm L}=0.2\,{\rm cm^{-1}}$) (точки)

лением H_2O 5 мбар (при коэффициенте уширения $0.1\,{\rm cm}^{-1}/{\rm atm}$).

Мы полагаем, что такая большая величина уширения связана с тем, что в начальный момент времени регистрируется спектр поглощения клатратов CF₄, когда молекула тетрафторида углерода находится в окружении нескольких молекул воды, аналогично нахождению молекул в наноразмерных порах. Как было показано в [6], линии поглощения газа, находящегося в нанопорах, испытывают сильное уширение из-за сокращения длины свободного пробега. В этом случае спектр поглощения CF₄-H₂O отличается от спектра чистого CF₄ тем, что все линии поглощения тетрафторида углерода сильно уширены за счет нахождения молекулы в "клетке" из молекул воды. Уширение спектральных линий (Γ) будет описываться двумя слагаемыми $\Gamma = \Gamma^{\text{free}} + \Gamma^{\text{wall}}$, где первое слагаемо
е $\Gamma^{\rm free}$ описывает уширение свободными молекулами, а второе Г^{wall} описывает уширение из-за взаимодействия молекул со стенками [7].

Полуширина Г^{wall} линий газа из-за взаимодействия со стенками пор определяется выражением

$$\Gamma^{\text{wall}} = v/2\pi c(d^{-1}),\tag{1}$$

где v – средняя скорость молекул; c – скорость света; d – диаметр пор.

При больших размерах пор или высоких давлениях газа полуширина Г^{wall} не существенна, она резко возрастает при уменьшении диаметра пор и уменьшении давления. В нашем случае при давлении газа 5 Торр она может превалировать над полушириной линии свободного газа Г^{wall} ≫ Г^{free}. Из наблюдаемой полуширины лоренцовской линии в начальный момент регистрации спектра с помощью выражения (1) можно оценить размер пор,окружающих молекулу CF₄, и она составила 1.5– 2.0 нм. Это близко к размерам ячеек типичных газовых гидратов [8] и подтверждает предположение о клатратной природе аномального уширения линий тетрафторида углерода.

Из контуров Q-ветви, регистрируемых в разные моменты можно определить лоренцовскую полуширину линий CF_4 в каждый момент времени. Динамика полуширины линий приведена на рис. 2.



Рис. 2. (Цветной онлайн) Изменение лоренцовской полуширины линий CF₄ во времени

В начальный момент времени лоренцовская полуширина линий резко падает, затем стабилизируется и устремляется к нулю. Это объясняется тем, что в начальный момент изо льда высвобождаются жестко связанные соединения CF_4 и H_2O , которые наблюдаются в спектре. В дальнейшем неустойчивая структура клатрата исчезает при освобождении молекул воды из-за взаимодействия с поверхностью льда. В конечной реализации спектр поглощения смеси идентичен спектру тетрафторида углерода в отсутствие паров воды, а ширина линий соответствует ширине линий чистого CF_4 .

Наблюдаемое нами аномальное уширение линий CF₄ в газовой фазе не связано с комплексами молекул, которые образуются посредством химических связей. Тетрафторид углерода обладает высокой химической стойкостью благодаря прочности связи фтор–углерод и является одним из самых стабильных соединений среди всех органических веществ: он не может образовывать химические связи с молекулой воды. Мы считаем, что наблюдаемые комплексы возникают благодаря ван-дер-ваальсовским взаимодействиям, аналогично [3, 4], но при этом важную роль играет геометрия образованных комплексов. Особая геометрия клатрата, представляющего собой клетку молекул воды вокруг молекулы тетрафторида углерода, позволяет регистрировать деформацию контура отдельной спектральной линии CF₄ и наблюдать уширение этой линии при взаимодействии со стенками клетки, образованной молекулами воды.

Таким образом, в работе предложен новый подход к исследованию клатратных образований, основанный на регистрации полуширин регистрируемых спектральных линий молекулы. Проведенные исследования спектра поглощения тетрафторида углерода указывают на появление новых образований – гидратов CF₄–H₂O, что выражается в сильном уширении линий поглощения в начальный момент регистрации. Такие образования могут ускорить вывод тетрафторида углерода из атмосферы с осадками в виде дождя или снега.

Работа выполнена при поддержке гранта Российского Научного Фонда #17-17-01170. Эксперимент выполнен в рамках Государственного задания ИОА СО РАН АААА-А17-117021310150-0.

Авторы благодарны А.В.Никитину за полезные обсуждения.

- M. Rey, I.S. Chizhmakova, A.V. Nikitin, and V.G. Tyuterev, Phys. Chem. Chem. Phys. 20, 21008 (2018).
- В.И. Сердюков, Л.Н. Синица, А.А. Луговской, Н.М. Емельянов, Оптика атмосферы и океана **31**, 930 (2018).
- Е. Г. Тараканова, Г. В. Юхневич, Журнал структурной химии 46, 26 (2005).
- Г.В. Юхневич, Журнал структурной химии 51, 74 (2010).
- S. N. Yalhowsky, H. Yan, and J. Parijat, Handbook of aqueous solubility date, 2-nd ed., CRC Press, Taylor & Francis Group 2003 (2010), p. 17.
- А. А. Солодов, Ю. Н. Пономарев, Т. М. Петрова, А. М. Солодов, Е. А. Глазкова, Оптика атмосферы и океана **32**, 20 (2019).
- J.-M. Hartmann, V. Sironneau, C. Boulet, T. Svensson, J. T. Hodges, and C. T. Xu, Phys. Rev. A 87, 032510 (2013).
- Ю. А. Дядин, А. Л. Гущин, Соросовский образовательный журнал 3, 55 (1998).