

# Магнитное состояние монокристалла $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.0}$

Т. И. Арбузова, С. В. Наумов<sup>1)</sup>

Федеральное государственное бюджетное учреждение науки Институт физики металлов им. М. Н. Михеева  
Уральского отделения РАН (ИФМ УрО РАН), 620108 Екатеринбург, Россия

Поступила в редакцию 11 декабря 2019 г.

После переработки 30 декабря 2019 г.

Принята к публикации 30 декабря 2019 г.

Проведены исследования монокристаллов двойных слоистых кобальтидов с общей формулой  $\text{GdBaCo}_{2-x}\text{O}_{5.5-\delta}$ . Показано, что большое количество вакансий в кобальтовых и кислородных подрешетках  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.0}$  влияет на их магнитное состояние. Сравнение магнитных свойств монокристаллов  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.0}$  и  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.32}$  показало, что уменьшение содержания ионов кислорода при сохранении числа Со ионов приводит к нарушению обменных связей Со–О–Со и реализации магнитоупорядоченного состояния при более низких температурах по сравнению с  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.32}$ .

DOI: 10.31857/S0370274X20030091

**Введение.** Значительный интерес к исследованию свойств слоистых кобальтидов  $\text{LnBaCo}_2\text{O}_{5.5\pm\delta}$  (где Ln – Редкоземельный (РЗ)-элемент,  $\delta \leq 0.5$ ) связан с тем, что они имеют богатую фазовую диаграмму из-за взаимного влияния спиновых, орбитальных и зарядовых степеней свободы ионов кобальта. Слоистые кобальтиды могут служить модельным материалом для сильно коррелированных систем. В них наблюдается ряд магнитных переходов, переход изолятор–металл (I/M), гигантское магнитосопротивление вблизи перехода I/M [1–4].

Основное внимание в литературе уделяется составам, в которых все позиции кобальта заняты, а содержание кислорода изменяется от 5.0 до 6.0. В составе  $\text{LnBaCo}_2\text{O}_{5.5}$  все ионы кобальта имеют валентность  $3^+$  и они распределены в пирамидальных и октаэдрических окружениях кислорода. В составе  $\text{LnBaCo}_2\text{O}_5$  имеются только пирамиды, а в  $\text{LnBaCo}_2\text{O}_6$  октаэдры [5]. Важным фактором, влияющим на магнитные свойства слоистых кобальтидов, является изменение спиновых состояний ионов  $\text{Co}^{3+}$  и  $\text{Co}^{2+}$  в зависимости от температуры и параметров элементарной ячейки [6, 7]. Отметим, что ионы  $\text{Co}^{2+}$  при  $T > 40\text{ K}$  испытывают спиновый переход  $S = 1/2 \rightarrow S = 3/2$ , а ионы  $\text{Co}^{4+}$  всегда имеют высокоспиновое состояние Хунда  $S = 5/2$  [7, 8]. В  $\text{LaCoO}_3$  ионы  $\text{Co}^{3+}$  в зависимости от температуры и параметров элементарной ячейки могут изменять спиновое состояние LS ( $S = 0$ )  $\rightarrow$  IS( $S = 1$ )  $\rightarrow$  HS( $S = 2$ ) [6–10].

В работах [1, 2, 11] представлены диаграммы магнитного состояния системы  $\text{GdBaCo}_2\text{O}_{5.5\pm\delta}$ . В составе  $\text{GdBaCo}_2\text{O}_{5.5}$  в области температур  $T = 180$ – $270\text{ K}$  наблюдается резкое увеличение намагниченности  $M = \chi H$ , что объясняют присутствием ферромагнитно упорядоченных спинов ионов  $\text{Co}^{3+}$  с  $T_C = 260$ – $280\text{ K}$  в антиферромагнитной матрице. Выше  $300\text{ K}$  этот состав переходит в парамагнитное состояние. Полагают, что ниже  $180\text{ K}$   $\text{GdBaCo}_2\text{O}_{5.5}$  имеет антиферромагнитный порядок. Наблюданное ниже  $T = 60\text{ K}$  увеличение восприимчивости  $\chi' \sim M(H)$  в  $\text{GdBaCo}_2\text{O}_{5.5}$  часто объясняют вкладом ионов  $\text{Gd}^{3+}$ , которые имеют большой спиновый момент  $S = 7/2$ . Отметим, что в слоистых кобальтидах с другими РЗ ионами, имеющими низкие значения эффективного магнитного момента  $\mu_{\text{eff}}$  [12], не наблюдается резкого увеличения намагниченности при понижении  $T < 60\text{ K}$  [1]. Уменьшение числа магнитоактивных ионов и кислорода приводит к уменьшению обменносвязанных пар.

Ранее нами были исследованы магнитные свойства системы слоистых кобальтидов  $\text{EuBaCo}_{2-x}\text{O}_{5.5-\delta}$ , где  $x \leq 0.10$  и  $\delta < 0.14$  [13]. Показано, что эти составы в магнитоупорядоченной области являются ферримагнетиками, в которых соотношение антиферромагнитных (AF) и ферромагнитных (FM) вкладов в намагниченность при понижении температуры изменяется. Состав  $\text{EuBaCo}_{1.90}\text{O}_{5.36}$  содержит только ионы  $\text{Co}^{3+}$ , как и  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.32}$  [14]. Отличительной особенностью этих составов является то, что они имеют вакансию как в кобальтовых, так и кислородных подрешетках. Это приводит к тому, что антиферромагнитный

<sup>1)</sup>e-mail: naumov@imp.uran.ru

порядок сохраняется до более высоких температур по сравнению с  $T_C$  [14]. По-видимому, в составах  $GdBaCo_{1.86}O_{5.32}$  и  $EuBaCo_{1.90}O_{5.36}$  полная энергия AF обменных взаимодействий трехвалентных ионов кобальта IS–O–IS и HS–O–HS больше суммы ферромагнитных взаимодействий IS–O–HS, что приводит к соотношению температур  $T_N > T_C$  [15]. При этом значения ферромагнитной температуры Кюри  $T_C$  в составах  $GdBaCo_{1.86}O_{5.32}$  и  $EuBaCo_{1.90}O_{5.36}$  близки к значениям температуры Кюри в соответствующих составах  $LnBaCo_2O_{5.5}$ .

Представляет интерес исследовать влияние содержания кислорода при наличие вакансий в кобальтовых и кислородных подрешетках на магнитные свойства слоистых кобальтитов и сравнить магнитные свойства составов  $GdBaCo_{1.86}O_{5.0}$  и  $GdBaCo_{1.86}O_{5.32}$ .

**Образцы и методика эксперимента.** Монокристалл  $GdBaCo_{1.86}O_{5.32}$  был получен методом быстрых зонных плавок [14]. Содержание кислорода в  $GdBaCo_{1.86}O_{5.32}$  мы определяли восстановлением образцов в водороде. Элементный состав полученных образцов  $GdBaCo_{1.86}O_{5.32}$  изучали с помощью сканирующего электронного микроскопа Inspect F (FEI, USA), оснащенного энергодисперсионным спектрометром EDAX.

После этого монокристалл  $GdBaCo_{1.86}O_{5.32}$  был частично восстановлен в атмосфере аргона до состава  $GdBaCo_{1.86}O_{5.0}$ . Структурные исследования проводились на рентгеновском дифрактометре ДРОН-2.0. Показано, что монокристалл состава  $GdBaCo_{1.86}O_{5.32}$  имел орторомбическую элементарную ячейку ( $Pmm$ , № 47) с параметрами  $a = 3.901(4)$  Å,  $b = 7.835(8)$  Å,  $c = 7.506(9)$  Å, а восстановленный образец  $GdBaCo_{1.86}O_{5.0}$  – тетрагональную элементарную ячейку ( $P4m2$ , № 115),  $a = 3.908(8)$ ,  $c = 7.509(8)$  Å. Для магнитных измерений использовались магнитные весы с чувствительностью  $\chi \leq 10^{-8}$  в области температур  $T = 100\text{--}600$  K.

**Магнитные свойства монокристалла  $GdBaCo_{1.86}O_{5.0}$ .** В отличие от исходного монокристалла  $GdBaCo_{1.86}O_{5.32}$  в  $GdBaCo_{1.86}O_{5.0}$  присутствуют ионы  $Co^{2+}$ . Состав  $GdBaCo_{1.86}O_{5.0}$  можно представить, как  $GdBa(Co_{0.59}^{2+}Co_{1.27}^{3+})O_{5.0}$ . Согласно диаграмме магнитного состояния слоистых кобальтитов  $LnBaCo_2O_{5.5\pm\delta}$  ( $\delta \leq 0.5$ ), при полном заполнении всех Со кристаллографических позиций отклонения содержания кислорода от значения 5.5 приводят к понижению температуры Кюри [1]. Это связано с тем, что в области  $T < 360$  K слоистые кобальтиты имеют полупроводниковый характер

проводимости. В реализации сверхобменных взаимодействий между ионами кобальта кислород играет важную роль и определяет число обменно связанных пар Co–O–Co.

Для сравнения магнитного состояния исходного  $GdBaCo_{1.86}O_{5.32}$  и восстановленного монокристалла  $GdBaCo_{1.86}O_{5.0}$  на рис. 1 приведены их температур-

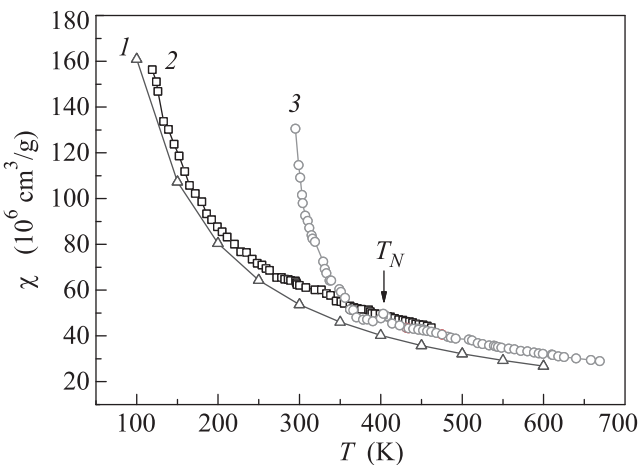


Рис. 1. (Цветной онлайн) Температурные зависимости магнитной восприимчивости для образцов: 1 –  $GdBaCo_{1.86}O_{5.32}$ , 2 –  $GdBaCo_{1.86}O_{5.0}$ ; 3 – расчетная зависимость температурной зависимости магнитной восприимчивости для ионов  $Gd^{3+}$  [12]

ные зависимости восприимчивости в области  $T = 100\text{--}600$  K. В отличие от  $GdBaCo_{1.86}O_{5.32}$  в монокристалле  $GdBaCo_{1.86}O_{5.0}$  восприимчивость плавно увеличивается при понижении температуры до 100 K, что характерно для парамагнитного состояния. Подобное поведение  $\chi(T)$  в области  $T = 30\text{--}300$  K наблюдали в  $GdBaCo_2O_5$ , в котором половина ионов кобальта находится в состоянии  $Co^{3+}$ , а другая часть имеет валентность  $Co^{2+}$  [16]. В работах [2, 5, 16] поведение  $\chi(T)$  в  $GdBaCo_2O_5$  рассматривают как типично парамагнитное. В исследованных кобальтитах ионы  $Gd^{3+}$  имеют большой спиновый момент  $S = 7/2$  по сравнению с ионами кобальта, поэтому необходимо учитывать их вклад в восприимчивость образцов. На рисунке 1 представлена также расчетная зависимость  $\chi(T)$  для ионов  $Gd^{3+}$  [12]. Видно, что она подобна и близка к аналогичной зависимости монокристалла  $GdBaCo_{1.86}O_{5.0}$ . Следовательно, ионы  $Gd$  могут давать заметный вклад в восприимчивость кобальтитов. Небольшое увеличение разницы значений  $\chi(T)$  между вкладом ионов  $Gd^{3+}$  и экспериментальными значениями восприимчивости для  $GdBaCo_{1.86}O_{5.0}$  при повышении температуры  $T > 250$  K может быть связано с из-

менением спинового состояния ионов  $\text{Co}^{2+}$  и  $\text{Co}^{3+}$  в этом кобальтите. Отметим, что при низких температурах ионы  $\text{Co}^{2+}$  имеют спин  $S = 1/2$ . При повышении температуры  $T > 40\text{ K}$  основным состоянием является  $S = 3/2$  [7]. Ионы  $\text{Co}^{3+}$  в области  $T > 2\text{ K}$  могут иметь все три спиновых состояния LS, IS, HS.

В парамагнитной области можно определить спиновое состояние магнитных ионов, парамагнитную температуру Кюри и тип магнитного упорядочения. На рисунке 2 представлена температурная зависимость обратной восприимчивости для  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.0}$  и  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.32}$ . В отличие от соответствующей зависимости  $\chi^{-1}(T)$  для  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.32}$ , характерной для ферримагнетиков,  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.0}$  в области  $T > 200\text{ K}$  имеет линейную зависимость. Закон Кюри–Вейсса выполняется при более низких температурах по сравнению с  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.32}$ . Температура магнитного упорядочения понижается из-за нарушения обменных связей Co–O–Co при увеличении кислородных вакансий. Такая же тенденция изменения  $T_C$  наблюдалась в ферримагнитных кобальтиатах  $\text{CaBaCo}_4\text{O}_7$ , содержащих ионы  $\text{Co}^{3+}$  и  $\text{Co}^{2+}$  [17]. Увеличение вакансий в этих кобальтиатах приводит к снижению  $T_C$  от 64 до 56 K. Отрицательное значение асимптотической температуры Кюри  $\theta = -100\text{ K}$  указывает на присутствие AF взаимодействий ионов  $\text{Co}^{3+}$ –O– $\text{Co}^{2+}$ . В нашем монокристалле  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.0}$  значение  $\theta = -6\text{ K}$  также отрицательное. Малая величина парамагнитной температуры Кюри связана с уменьшением числа обменно связанных пар Co–O–Co из-за присутствия большого количества вакансий ионов кобальта. Отметим, что в составе  $\text{GdBaCo}_2\text{O}_{5.0}$  парамагнитная температура Кюри  $\theta = -4.4\text{ K}$  [1].

В монокристалле  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.0}$  присутствуют двух- и трехвалентные ионы кобальта. Ионы  $\text{Co}^{2+}$  предрасположены к тетрапозициям. Ионы  $\text{Co}^{3+}$  находятся как в окта-, так и тетрапозициях. При этом они могут иметь все три спиновых состояния. Для тетраэдрического окружения предпочтительно IS состояние, а для октаэдрического LS и HS. При повышении температуры в кобальтиатах происходят спиновые переходы LS  $\rightarrow$  IS  $\rightarrow$  HS ионов  $\text{Co}^{3+}$ . В далекой парамагнитной области присутствие ионов  $\text{Co}^{2+}$  в  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.0}$  должно приводить к более низкому значению эффективного магнитного момента, так как для Хундовского состояния ионы  $\text{Co}^{2+}$  имеют меньшее значение спина ( $S = 3/2$ ) по сравнению с ионами  $\text{Co}^{3+}$  ( $S = 2$ ). Однако из рис. 2 видно, что  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.0}$  имеет большую величину эффективного магнитного момента  $\mu_{\text{eff}} = 9.66\mu_B$

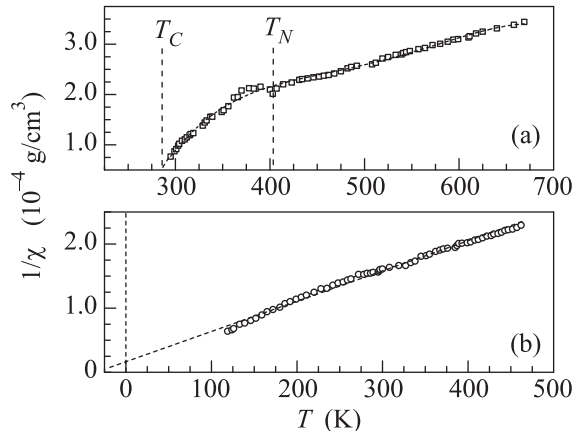


Рис. 2. Температурные зависимости обратной магнитной восприимчивости: (а) –  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.32}$ , (б) –  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.0}$

( $T > 280\text{ K}$ ) по сравнению с  $\mu_{\text{eff}} = 8.78\mu_B$  для  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.32}$ . Причина более высокого значения  $\mu_{\text{eff}}$  в  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.0}$  может быть связана с присутствием ионов  $\text{Co}^{2+}$ , которые имеют более высокий спин ( $S = 3/2$ ) по сравнению с ионами  $\text{Co}^{3+}$  в IS состоянии ( $S = 1$ ), расположеннымными в тетра- и октапозициях. Отметим, что экспериментальные значения  $\mu_{\text{eff}}$  исследованных монокристаллов существенно ниже расчетных значений эффективного магнитного момента для высокоспинового состояния всех ионов кобальта при сохранении значения фактора  $g = 2$  [16]: в  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.32}$   $\mu_{\text{eff}} = 10.37\mu_B$ , в  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.0}$   $\mu_{\text{eff}} = 10.1\mu_B$ . Экспериментальные значения  $\mu_{\text{eff}}$  указывают на то, что в исследованной температурной области часть ионов  $\text{Co}^{3+}$  может иметь LS или IS спиновые состояния, а все ионы  $\text{Co}^{2+}$  имеют спин  $S = 3/2$ . Значение  $\mu_{\text{eff}} = 9.66\mu_B$  в  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.0}$  соответствует следующему распределению спиновых состояний ионов кобальта:  $[\text{Co}^{2+}(S = 3/2) + 0.56\text{Co}^{3+}(S = 2) + 0.44\text{Co}^{3+}(S = 1)]^* \cdot 1.86$ .

**Заключение.** В работе проведено сравнение магнитного порядка в слоистых кобальтиатах  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.0}$ ,  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.32}$ ,  $\text{GdBaCo}_2\text{O}_{5.5}$ . Показано, что составы  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.32}$ ,  $\text{GdBaCo}_2\text{O}_{5.5}$ , в которых присутствуют только ионы  $\text{Co}^{3+}$ , являются ферримагнетиками. Вакансии в кобальтовых и кислородных подрешетках приводят к изменению соотношения между FM и AF взаимодействиями. В  $\text{GdBaCo}_2\text{O}_{5.5}$  значения  $T_C$  и  $T_N$  равны, а в  $\text{GdBaCo}_{1.86}\text{O}_{5.32}$   $T_C < T_N$ . Это указывает на сохранение AF взаимодействий до более высоких температур. Показано, что дальнейшее увеличение числа вакансий в кислородных подрешетках и появ-

ление ионов  $Co^{2+}$  приводит к изменению магнитного состояния. Соединение  $GdBaCo_{1.86}O_{5.0}$  является антиферромагнетиком с малым числом обменных связей  $Co-O-Co$ , в связи с чем магнитоупорядоченное AF состояние в  $GdBaCo_{1.86}O_{5.0}$  реализуется при более низких температурах по сравнению с  $GdBaCo_{1.86}O_{5.32}$ .

Работа выполнена в рамках государственного задания ФАНО России (тема “Спин” # АААА-А18-118020290104-2).

1. A. A. Taskin, A. N. Lavrov, and Y. Ando, Phys. Rev. B **71**, 134414 (2005).
2. S. Roy, M. Khan, Y. Q. Guo, J. Craig, and N. Ali, Phys. Rev. B **65**, 064437 (2002).
3. C. Frontera, J. L. García-Muñoz, A. Llobet, and M. A. G. Aranda, Phys. Rev. B **65**, 180405 (2002).
4. N. I. Solin, S. V. Naumov, and S. V. Telegin, JETP Lett. **107**(3), 203 (2018).
5. W. S. Kim, E. O. Chi, H. S. Choi, N. H. Hur, S.-J. Oh, and H.-C. Ri, Solid State Commun. **116**, 609 (2000).
6. M. A. Korotin, S. Yu. Ezhov, I. V. Solovyev, V. I. Anisimov, D. I. Khomskii, and G. A. Sawatzky, Phys. Rev. B **54**, 5309 (1996).
7. R. Carlin, *Magnetochemistry*, Springer, Berlin, Heidelberg (1986); Mir, Moscow (1989).
8. S. Methfessel and D. C. Mattis, *Magnetic Semiconductors*, in *Handbuch der Physik*, Springer-Verlag, Berlin (1968); Mir, Moscow (1972).
9. J. Goodenough, *Magnetism and the Chemical Bond*, Wiley Interscience, N.Y. (1963); Metallurgiya, Moscow (1966).
10. S. G. Ovchinnikov and Yu. S. Orlov, JETP Lett. **92**(9), 613 (2010).
11. M. Garcia-Fernandez, V. Scagnoli, U. Staub, A. M. Mulders, M. Janousch, Y. Bodenthin, D. Meister, B. D. Patterson, A. Mirone, Y. Tanaka, T. Nakamura, S. Grenier, Y. Huang, and K. Conder, Phys. Rev. B **78**, 054424 (2008).
12. J. H. van Vleck, *The theory of electric and magnetic susceptibilities*, University Press, Oxford (1952), 384 p.
13. T. I. Arbuzova, S. V. Naumov, and S. V. Telegin, JETP **128**(3), 432 (2019).
14. T. I. Arbuzova, S. V. Telegin, S. V. Naumov, E. I. Patrakov, and O. G. Reznitskikh, Solid State Phenom. **215**, 83 (2014).
15. J. Smit and H. P. J. Wijn, *Ferrites*, Philips Technical Library, Eindhoven, The Netherlands (1959).
16. J. Fang, N. Wu, W. Tong, L. Ling, L. Zhang, Ch. Xi, L. Pi, Y. Sun, and Y. Zhang, J. Appl. Phys. **113**, 083904 (2013).
17. Md. M. Seikh, A. K. Kundu, V. Caignaert, V. Pralong, and B. Raveau, J. Appl. Phys. **109**, 093916 (2011).