Šimić, Danijela

Undergraduate thesis / Završni rad

2023

Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj: **University of Zagreb, Faculty of Science / Sveučilište u Zagrebu, Prirodoslovno-matematički fakultet**

Permanent link / Trajna poveznica: https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:217:095642

Rights / Prava: In copyright/Zaštićeno autorskim pravom.

Download date / Datum preuzimanja: 2025-02-17



Repository / Repozitorij:

Repository of the Faculty of Science - University of Zagreb







Sveučilište u Zagrebu

PRIRODOSLOVNO-MATEMATIČKI FAKULTET Kemijski odsjek

Danijela Šimić

Studentica 3. godine Preddiplomskog sveučilišnog studija KEMIJA

BOJA OKSIDA ELEMENATA D-BLOKA

Završni rad

Rad je izrađen u Zavodu za opću i anorgansku kemiju

Mentor rada: prof. dr. sc. Marina Cindrić

Zagreb, 2023.

Datum predaje prve verzije Završnog rada:30. svibnja 2023.Datum ocjenjivanja Završnog rada i polaganja Završnog ispita:14. srpnja 2023.

Mentor rada: prof. dr. sc. Marina Cindrić

Potpis:

Sadržaj

§ SA	ŽETAK	VI
§ 1.	UVOD	1
§ 2.	GEOMETRIJA	3
2.1.	Porijeklo boje	3
2.2.	Simetrično ligandno polje	4
2.3.	Asimetrično ligandno polje	6
§ 3.	STRUKTURA SPIROFITA	8
3.1.	Koordinacija kationa	8
3.2.	Sastav spirofita	9
3.3.	Strukturna topologija	10
§ 4.	OBOJENI OKSIDI: Zn2Te3O8 i LiMgBO3	11
4.1.	Zamjena kationa u <i>spirofitu</i> , Zn ₂ Te ₃ O ₈	11
4.2.	Zamjena kationa u LiMgBO3	14
§ 5.	LITERATURNI IZVORI	XIX

§ Sažetak

Složeni oksidi pravilne geometrije poput oktaedarske ili tetraedarske dobro su proučeni, no dopiranje takvih spojeva nekim kationima metala elemenata d-bloka dovodi do promjena u strukturi te se geometrija djelomično mijenja. Male promjene u geometriji dovode do značajnih promjena u energiji ligandnog polja, pa time i apsorpcijskog spektra zbog čega novonastali oksidi primaju boju određenu metalnim kationom koji je ugrađen u kristalnu rešetku tvari, npr. mineral korund je bijele boje, no ugradnjom kroma(III) oktaedarska se geometrija deformira te nastaje dragi kamen *rubin* karakteristične crvene boje s plavim odsjajem.¹ Oksidi nepravilne geometrije poput Zn₂Te₃O₈,² LiMgBO₃,³ YInO₃,⁴ R₂Cu₂O₅⁵ postaju sve češće predmetom istraživanja zbog primjene u keramičkim pigmentima kao i drugim potencijalnim primjenama. Navedeni materijali različito su obojeni ovisno o ugrađenom ionu i o njegovu udjelu što prikazuju pripadni apsorpcijski spektri.

§ 1. UVOD

Prijelazni metali čine veliku skupinu periodnog sustava elemenata te se pojavljuju u tri serije. U prvoj se seriji 3d-orbitale postupno popunjuju od skandija ([Ar]3d¹4s²) prema bakru ([Ar]3d¹⁰4s¹), a u drugoj i trećoj seriji je sličan trend popunjavanja 4d-, odnosno 5d-orbitala. Prva se serija prijelaznih metala po svojim svojstvima poprilično razlikuje od druge i treće prijelazne serije, npr. po elektronskoj konfiguraciji, standardnoj entalpiji atomizacije (koja se očituje u povećanom udjelu metal-metal veze za elemente druge i treće prijelazne serije), temperaturi tališta, vrelišta, itd. U prvoj prijelaznoj seriji odstupanja od uobičajenog popunjavanja elektronske konfiguracije dolazi kod kroma (elementa 6. skupine) i bakra (elementa 11. skupine), a koja su očekivana zbog veće stabilizacije polupopunjene i popunjene d-orbitale. Kod druge i treće prijelazne serije odstupanja se češće pojavljuju zbog drugih izraženih efekata (veća jezgra, veći broj elektrona, elektrostatske interakcije). Oksidi elemenata d-bloka u kojima kation sadrži nepopunjenu d- ili f-ljusku, su vrsta spojeva koja je vrlo rasprostranjena i nalazi primjenu u različitim područjima zbog boje, magnetskih i električnih svojstava.

Priroda veze kod ovih oksida može varirati od potpuno ionske (npr. NiO) do kovalentne (npr. OsO₄) te do prisutnih metal-metal veza u nekim oksidima kao što su TiO i NbO. Kristalne strukture ovih oksida mogu biti vrlo simetrične, poput kubične ili heksagonske, a mogu imati niži stupanj simetrije, npr. triklinski sustav. Jednostavni binarni oksidi formule MO najčešće kristaliziraju po tipu NaCl rešetke, a oni formule MO₂ po tipu fluorita, rutila, deformiranog rutila. Složeniji oksidi mogu kristalizirati po tipu korunda (M₂O₃), perovskita (CaM₃O₈), spinela (M^{II}M^{III}₂O₄). Jedno od najupečatljivijih svojstava ovih oksida je prisutnost većih odstupanja od stehiometrije, npr. dio bakrovih(I) iona u Cu₂O može se oksidirati željezovim(III) ionima iz Fe₂O₃, pa će bakrov(I) oksid biti metal-deficijentan (Cu_{2-x}O), dok će željezov(III) oksid biti obogaćen metalom (Fe_{2+x}O₃). Odstupanja od stehiometrije u oksidima alkalijskih i zemnoalkalijskih metala mnogo su manja; za MgO udio odstupanja iznosi manje od 10⁻⁴ % čak i pri vrlo visokim temperaturama, za razliku od titanijeva(IV) oksida koji može sadržati 1 % šupljina kisika i intersticijski titanij.⁴

Prijenos naboja u oksidima prijelaznih metala vrlo je složen proces, čak i ako se u obzir uzmu binarni oksidi. Neki od oksida su izolatori (npr. NiO, TiO₂), poluvodiči (npr. CuO, ZnO), vodiči

slični metalima (npr. CrO₂, MoO₂) i spojevi koji pokazuju prijelaz između poluvodiča i metala (npr. V₂O₃, NbO₂). Što se tiče električne vodljivosti, najbolje su proučeni oksidi TiO₂ i NiO. Energijska razlika između kisikove popunjene valentne 2p-vrpce i titanijeve prazne vodljive 3d-vrpce iznosi oko 3 eV te je vodljivost slična silicijevoj, no ako su prisutne nečistoće, dolazi do značajnijih promjena. Ako je prisutan intersticijski titanij, takav titanij postaje trostruki donor, a energije ionizacije otprilike iznose 0,01, 0,03 i 0,2 eV pa se zbog poluvodičke naravi reducirani titanijev oksid često koristi u tekstilnoj industriji. Što se tiče NiO, situacija je složenija zbog popunjenije 3d-orbitale nikla(II), zbog koje bi se za NiO očekivala vodljivost slična onoj koju imaju metali, ali razlog tomu što je NiO izolator je vrlo uska 3d-vrpca.⁴

Zanimljivo je svojstvo oksida prijelaznih metala magnetičnost zbog nepopunjenih orbitala. Kod antiferomagnetičnih spojeva poput MnO, FeO, i NiO, magnetski momenti pri 0 K su antiparalelni, a iznad kritične temperature postaju paralelni dok navedeni spojevi postaju paramagnetični. Feriti koji imaju strukturu spinela poput FeFe₂O₄, MnFe₂O₄ i NiFe₂O₄, sadrže antiparalelne magnetske momente između metalnih iona tetraedarski i oktaedarski koordiniranih kisikom. Budući da je tendencija iona da poprime tetraedarsku, tj. oktaedarsku koordinaciju različita, magnetska svojstva opisuju se kao nekompenzirani antiferomagnetizam, odnosno feromagnetizam. Ovi se feriti često upotrebljavaju zbog kombinacije ferimagnetizma s električnom vodljivosti koja je nekoliko redova veličine manja od one za feromagnetske metale.⁴

Boja kao upečatljivo svojstvo oksida prijelaznih metala (i elemenata d-bloka) odgovorna je za upotrebu ovih oksida u obojenoj keramici i staklu, u pigmentima, za izradu nakita i sl. Budući da je metalni kation okružen anionima (ligandima), energija ligandnog polja određuje apsorpcijski spektar, odnosno definira boju oksida. Najvažnija uloga ovih oksida je u obojenoj keramici, kao što je već rečeno, te se TiO₂ koristi za smeđe i žute boje, V₂O₅ za smeđe, žute i zelene, MnO₂ za smeđe i ljubičaste boje, a CoO kao poznato kobaltno plavo.⁴ Oksidi prijelaznih metala nisu samo binarni već postoje i složenije vrste koje se zbog svojih svojstava i primjene sve više istražuju. U ovome se radu opisuju oksidi koji kristaliziraju po tipu *spirofita*, Zn₂Te₃O₈, i LiMgBO₃ te oksidi koji nastaju zamjenom kationa, kationima metala d-bloka.

§ 2. GEOMETRIJA

2.1. Porijeklo boje

Boja je vrlo upečatljivo fizikalno svojstvo metala, minerala, plinova i pojava (duga, Raylleighovo raspršenje), a koja može biti posljedica 15 različitih razloga. Najbitniji su razlozi za obojenost kompleksnih vrsta prijenos naboja (eng. *charge transfer*, CT) i utjecaj ligandnog polja na središnji prijelazni metal. Za pobudu elektrona dijela anorganskih spojeva potrebna je velika energija pa dolazi do apsorpcije u ultraljubičastom području elektromagnetskog spektra te takvi spojevi nisu obojeni. Za pobudu nesparenih elektrona elemenata iz d- ili f-orbitala potrebna je manja energija stoga se apsorpcija elektromagnetskog zračenja događa u vidljivom dijelu spektra što rezultira obojenošću mnogih spojeva.¹

Mnogo je spojeva u kojima ne dolazi do prijelaza elektrona iz nižih u viša stanja, ali su ipak obojeni, primjerice kalijev permanganat ili vanadijev(V) oksid u kojima kisik donira svoje elektronske parove u prazne orbitale mangana(VII), odnosno vanadija(V). Takav prijenos naboja izaziva velik intenzitet apsorpcije, tj. vrijednost molarnog apsorpcijskog koeficijenta ε_{max} reda je veličine 10^3 - 10^4 dm³ mol⁻¹ cm⁻¹, dok je za npr. Mn(II) koji u otopini postoji kao [Mn(H₂O)₆]²⁺ $\varepsilon_{max} < 1$ dm³ mol⁻¹ cm⁻¹ pa su vodene otopine mangana(II) najčešće bezbojne ili blijedoružičaste.⁶ Kao objašnjenje opaženog svojstva pomažu spinska pravila: ne smije doći do promjene multipliciteta prilikom pobude elektrona. Pet valentnih elektrona u d-orbitalama heksaakvamangana(II) razmješteno je u oktaedarskom kristalnom polju tako da su svi elektroni nespareni jer se radi o visokospinskom kompleksu (t_{2g}³ e_g²). Spinski multiplicitet elektrona računa se tako da se ukupni broj nesparenih elektrona podijeli s 2 te za osnovno stanje iznosi $\frac{5}{2}$, no ako dođe do pobude jednog elektrona iz t_{2g} u e_g razinu, dolazi do sparivanja elektrona i smanjivanja spinskog multipliciteta elektrona na $\frac{3}{2}$.

Prijenos naboja u slučaju kalijeva permanganata događa se s liganda na metal, ali može se događati i s metala na ligand. Takvi prijelazi događaju se u kompleksima metalnih iona koji imaju popunjene ili gotovo popunjene t_{2g} orbitale s ligandima čije prazne orbitale imaju malu energiju, a preciznije radi se o praznim π^* orbitalama u kompleksima koji sadrže ligande poput CO, CN⁻, NO, piridina, bipiridina, ili 1,10-fentantrolina. Osim spinskih pravila za elektronske

prijelaze važno je i Laporteovo pravilo koje govori da su u centrosimetričnim sustavima zabranjeni prijelazi između istih orbitala (s-s, p-p i sl.). Iako je kod nekih centrosimetričnih kompleksa zabranjen elektronski prijelaz između d-d orbitala, pojavljuje se slaba apsorpcija ($\varepsilon \approx 5-100 \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ cm}^{-1}$) kao posljedica postojanja mehanizma *vibronske sprege*. Prilikom molekulskih vibracija (10^{-13} s) dolazi do privremenog gubitka simetrije te do miješanja p- i d-orbitala zbog čega se elektronski prijelaz (10^{-18} s) događa između d-orbitale i orbitale s miješanim pd-karakterom. Laporteovo se pravilo obično ne primjenjuje na komplekse koji ne sadrže centar inverzije, no neki tetraedarski (npr. NiCl4²⁻) ili trigonsko-bipiramidalni kompleksi pokazuju apsorpcije d-d ($\varepsilon \approx 100-200 \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ cm}^{-1}$) snažnije od oktaedarskih koje su znatno slabije od onih dopuštenih prema Laporteovu pravilu.⁷

2.2. Simetrično ligandno polje

Poznat je velik broj kompleksnih spojeva koji su pravilne geometrije, odnosno metalni se centar nalazi u simetričnom ligandnom polju poput oktaedarskog, tetraedarskog ili kvadratnog. Oktaedarska koordinacija prisutna je kod kompleksa u kojima je metalni centar okružen sa šest molekula liganda, a svaka je veza pod kutom od 90°. U α -aluminijevom oksidu (korund), aluminijev se kation nalazi u središtu blago iskrivljenog oktaedra kao što je prikazano na slici 1. Budući da su svi elektroni spareni, nema apsorpcije svjetla u vidljivom dijelu spektra te je spoj bijele boje. Kada se svaki stoti kation aluminija zamijeni s Cr³⁺ koji ima tri 3d-elektrona, i koji se mogu pobuditi na višu energijsku razinu (razine eg), dolazi do apsorpcije svjetla, što dragom kamenu daje karakterističnu crvenu boju s plavkastim odsjajem. Apsorbirane su ljubičasta i žuto-zelena svjetlost što je prikazano strelicama prema gore na slici 2. Prilikom relaksacije dolazi do oslobađanja topline (do razine ²E), a potpunim povratkom u osnovno stanje događa se fluorescencija crvene boje *rubina*.¹



Slika 1. Koordinacija aluminija u mineralu korundu, α-Al₂O₃, preuzeto iz ref. 1.



Slika 2. Energijski prikaz Cr³⁺ u blago iskrivljenom oktaedarskom ligandnom polju u kristalu *rubina* (Al₂O₃:Cr), preuzeto i prilagođeno iz ref. 1.

U slučaju minerala berilijeva alumosilikata, kemijske formula Be₂Al₂Si₂O₆, poznatog pod nazivom *beril* u odsutnosti kroma, odnosno *smaragd* kada je prisutan krom. Koordinacija oko aluminija također je blago iskrivljena oktaedarska, a razlika između energije cijepanja ligandnog polja mala je u odnosu na *rubin* ($\Delta E_{okt} = 0,17$ eV). Iako je ta energijska razlika relativno mala, promjena u apsorpcijskim vrpcama prilikom pobude elektrona je značajna te se stoga boja mijenja iz crvene boje *rubina* u zelenu boju *smaragda*. Dragi kamen *aleksandrit* primjer je kristala u kojemu se boja može mijenjati od crvene boje *rubina* do zelene boje piezochromism).⁸

smaragda induciranjem manje promjene energije ligandnog polja. U kristalu *aleksandritu* obasjanom dnevnim svjetlom, koje je obogaćeno plavom svjetlosti, ili fluorescentnom lampom, opaža se plavo-zelena boja što podsjeća na boju *smaragda*, dok je pod crvenom svjetlosti užarene lampe uočljiva tamnocrvena boja koja nalikuje na boju *rubina*. Kada se više kationa aluminija zamijeni kromovim(III) ionima, crvena se boja *rubina* mijenja od sive do tamnozelene boje zbog smanjenja energije ligandnog polja.¹ Čisti je kromov(III) oksid tamnozelene boje. Kod termokromizma⁸ postoji ravnoteža između crvene i zelene boje. Uslijed termičke ekspanzije kristalne rešetke, atomi se udaljavaju jedni od drugih, a jakost ligandnog polja se smanjuje i dolazi do promjene iz crvene u zelenu boju. Suprotan proces, pretvorba uzorka zelene boje u crvenu pod djelovanjem tlaka naziva se tribokromizam (eng.

2.3. Asimetrično ligandno polje

Boja kompleksnih spojeva prijelaznih metala nižeg stupnja simetrije manje je istražena od onih u kojima je koordinacija pravilna. Ugradnja kationa prijelaznih metala u kristalnu rešetku oksida dovodi do izrazite obojenosti materijala. Ugradnjom mangana(III), odnosno željeza(III) u kristalnu rešetku spojeva poput YInO₃, u kojima je središnji metalni kation okružen s pet atoma kisika, dolazi do pojave intenzivno plave, odnosno narančaste boje. Od posebne je važnosti materijal YIn_{1-x}Mn_xO₃ koji je obilježen kao prvo novo anorgansko plavo, sintetiziran nakon više od dva stoljeća od otkrića prvog plavog anorganskog pigmenta, te se pigmenti YInMn smatraju novim standardnom za plavu boju. Vrlo visoka refleksija ovih materijala u području NIR-a omogućuje da se koriste kao pigmenti u premazima za uštedu energije, no za razliku od ostalih starijih plavih pigmenata, kod YInMn javljaju se poteškoće s trajanjem i izdržljivosti te s odlaganjem u okolišu.⁹ Intenzivna plava boja materijala YIn_{1-x}Mn_xO₃ proizlazi iz dopuštenog d-d prijelaza elektrona (mehanizam *vibronske sprege*) u nepopunjenu d_{z2}-orbitalu mangana,¹⁰ a geometrija jedinica MnO₅ je trigonsko-bipiramidalna.

Ugradnjom Co(II) u kristalnu rešetku spoja ZnMoO₄ u kojemu je geometrija oko prijelaznog metalnog centra iskrivljena trigonska bipiramida (CoO₅) i oktaedarska (CoO₆) dolazi do izražaja nijansa plave boje. U takvim je spojevima Mo⁶⁺ smješten u nepravilnim tetraedarskim

šupljinama. Nastanak jedinica MoO₄ i polarizabilni Zn²⁺ te jako deformirano nestehiometrijsko mjesto djelomično zauzeto Co(II) ionima dovodi do stabilizacije prvoga plavog pigmenta bez Co(II) u tetraedarskoj koordinaciji.¹¹

Kvadratno-piramidalna geometrija nađena je oko Cu(II) ugrađenog u kristalnu rešetku spojeva tipa R₂Cu₂O₅ ili R₂BaCuO₅ (R = metal rijetkih zemalja) te se ovi materijali odlikuju intenzivno plavom bojom (za spojeve R₂Cu₂O₅ ako je R = Tb-Lu, Y ili Sc) i zelenom bojom (za spojeve R₂BaCuO₅ ako je R = Sm-Gd, Dy-Lu ili Y) zbog koje su upotrebljivi kao pigmenti.¹² Ovi materijali, nepravilne geometrije, nalaze vrlo korisnu primjenu u razvoju visokotemperaturnih supravodiča¹³ (eng. *high-Tc superconductors*, HTS). Spojevi tipa R₂Cu₂O₅ građeni su od kvadratno-piramidalnih jedinki CuO₅ udruženih preko zajedničkih vrhova dimera Cu₂O₈ što dovodi do nastajanja cik-cak lanaca duž *x* osi. Lanci se povezuju preko atoma kisika stvarajući ravnine (međusobno udaljene 6,5 Å). Ioni metala rijetkih zemalja smješteni su u dva neekvivalentna oktaedra koji se povezuju oblikujući trodimenzionalnu mrežu.⁵

Zeleno obojeni materijali R₂BaCuO₅ u supravodljivoj keramici sadrže izolirane Cu²⁺ ione međusobno povezane preko atoma kisika. Takva povezanost motiva Cu-O-Cu ili Cu-O-O-Cu dominira u ovim spojevima te ovisi o veličini R^{3+,5} a naziva se *superizmjenom* (eng. *superexchange*) ili Kramer-Andersonovom superizmjenom,¹⁴ koja označava antiferomagnetsku spregu između dvaju bliskih kationa povezanih preko nemagnetičnog aniona (slika 3).

Materijal koji je u posljednje vrijeme dobio na važnosti zbog upotrebe kao pigment jest Zn₂Te₃O₈, koji kristalizira po tipu *spirofita*, a u kojima su Zn(II) i Te(IV) u središtu nepravilnih poliedara.



Slika 3. *Superizmjena*¹⁴ elektrona u Cu-O-Cu.

§ 3. STRUKTURA SPIROFITA

Spirofit je vrsta kristalnih spojeva opće formule $A_{2-x}^{II}M_xTe_3O_8$. Mineral *spirofit*, idealne formule $Mn_2Te_3O_8$, u prirodi se pojavljuje kao crvena ili ljubičasta nestabilna tvar. Udio cinka razlikuje se od uzorka do uzorka, a u jednom je uzorku pronađen velik udio cinka: $Mn_{1,26}Zn_{0,72}Ca_{0,02}Te_{3.01}O_8$.¹⁵ Sličnosti kristalne strukture sintetičkog $Zn_2Te_3O_8$ i *spirofita*² ukazuju na to da su ta dva spoja izostrukturna, no zbog steričkih smetnji, *spirofiti* često pokazuju niži stupanj simetrije od $Zn_2Te_3O_8$.¹⁵

3.1. Koordinacija kationa

U *spirofitu*, mangan je okružen sa šest atoma kisika te se radi o oktaedarskoj koordinaciji, a duljine veza Mn-O variraju od 2,09 do 2,40 Å. Za razliku od mangana, okruženje oko dvaju atoma telurija, Te(1) i Te(2), se razlikuje. Atom Te(1) koordiniran je četirima atomima kisika na udaljenostima između 1,87 i 2,39 Å, tako da leže na jednoj strani kationa, dok se dva atoma kisika nalaze na 2,83 i 3,13 Å od kationa, na suprotnoj strani od prva četiri aniona (slika 4.b).² Atom Te(2) koordiniran je atomima kisika na udaljenostima između 1,86 i 2,10 Å, također ležeći na jednoj strani kationa (slika 4.a), s dvama anionima na udaljenosti 3,83 Å na drugoj strani kationa. Ovaj je tip jednostrane koordinacije uobičajen za Te⁴⁺ što rezultira stereokemijski aktivnim neveznim elektronskim parom.¹⁶



Slika 4. Koordinacija atoma telurija u *spirofitu*, Te – crno, O – bijelo, duge veze Te-O prikazane su isprekidanim linijama. Preuzeto i prilagođeno iz ref. 2.

3.2. Sastav spirofita

1963. godine određena je struktura spirofita, $Mn_{1,26}Zn_{0,72}Ca_{0,02}Te_{3,01}O_8$,¹⁵ u kojoj udio cinka iznosi 0,72. Izazov znanstvenicima bio je potvrditi strukturu *spirofita* u mineral koji ne sadrži cink. Uzorak kristala određen je na temelju podataka elektronskim mikroskopije i rezultati određivanja strukture prikazani su u sljedećoj tablici, zajedno s ukupnom formulom s osam atoma kisika. Ovom je analizom potvrđeno da je udio cinka u uzorku kristala *spirofita* zaista neznatan (0,091 Zn : 1,840 Mn).²

Tablica 1. Kemijska građa i formulska jedinka *spirofita* identificirana na temelju podataka dobivenih elektronskom mikroskopijom (eng. *Electron Microprobe Analysis*, EMPA). Al, Cd, Co, Bi, S, Cl nisu detektirani.

spoj	EMPA(wt %)*	σ	element	EMPA
TeO ₂	75,62	0,32	Те	2,992
MnO	20,67	0,27	Mn	1,840
ZnO	1,18	0,16	Zn	0,091
MgO	0,38	0,02	Mg	0,059
FeO	0,03	0,03	Fe	0,003
CaO	0,18	0,08	Ca	0,020
PbO	0,17	0,21	Pb	0,004
ukupno	98,20		Σ	2,017

*temeljeno na srednoj vrijednosti 10 analiza²

3.3. Strukturna topologija

Oktaedarske jedinice MnO₆ međusobno su povezane u dimerne jedinice Mn₂O₁₀ čijim povezivanjem nastaje lanac oktaedara Mn₂O₈ koji leže u ravnini. Takav se način povezivanja dimernih jedinica (Mn₂²⁺O₈) nalazi i u strukturi *nisonita*,^{17,18} minerala formule [CuMg(PO₄)(OH)(H₂O)₂]₂ · H₂O. Između lanaca oktaedara smješteni su Te(1) i Te(2) različito koordinirani kisikovim atomima. Te(1) leži u ravnini oktaedara I tvori četiri jake veze Te-O i jednu slabu koja predstavlja vezu sa susjednim lancem oktaedara Mn₂O₈. Za razliku od Te(1), Te(2) premošćuje susjedne lance oktaedara Mn₂O₈ i nalazi se u središtu dviju ravnina koje tvore iste lance oktaedara. Na slici 5. može se uočiti motiv ljestvi koje stvara ovakav razmještaj jedinica TeO_n. Prazan prostor između ravnina oktaedara i ljestvi tvori tunel presjeka 3,2 × 5,5 Å. Nevezni elektronski par telurija prostire se tunelom što je zapravo razlog zašto ovakvi kanali ne sadrže molekule vode tipične za strukture tipa zeolita.²



Slika 5. Povezivanje poliedara TeO₄ i TeO₆ u ljestve duž ravnine (001). Te – crno, O – bijelo. Preuzeto i prilagođeno iz ref. 2.

§ 4. OBOJENI OKSIDI: Zn₂Te₃O₈ i LiMgBO₃

4.1. Zamjena kationa u *spirofitu*, Zn₂Te₃O₈

Kako bi se istražio utjecaj elemenata d-bloka na boju spoja Zn₂Te₃O₈, dio cinkovih iona zamijenjen je ionima metala poput nikla, bakra, kobalta ili mangana. Nastala supstancija formule Zn_{2-x}M_xTe₃O₈ izostrukturna je *spirofitu* što potvrđuje analiza PXRD¹² (dimeri M₂O₈ koji dijele vrhove, nepravilna koordinacija Te(IV)). Kada je ion cinka supstituiran manganovim, uzorak poprima svijetlobež boju dok su u slučaju zamjene cinkova iona bakrovim(II), kobaltovim(II) i niklovim(II) ionima nastale supstancije poprimile intenzivnije boje.

U svakome je ispitanom spoju Zn_{2-x}M_xTe₃O₈ oktaedarska jedinica Zn/MO₆ nepravilna,¹² a sastoji se od pet jednako dugih veza i jedne vrlo duge veze Zn/M – O. Nepravilnost veze u oktaedarskoj geometriji definirana je distorzijskim parametrom Δ koji je približno jednak ili se malo povećava kada je u strukturu Zn₂Te₃O₈ ugrađen neki od metala Cu, Ni ili Co umjesto Zn u odnosu na domaćinski Zn₂Te₃O₈. Distorzijski parametar definira se kao $\Delta = \frac{10^3}{N\Sigma \left[\frac{r-(r)}{(r_{o})}\right]^2}$, gdje

je N broj veza Zn/M – O. Kako bi se u potpunosti moglo zaključiti radi li se o nepravilnom oktaedru ili trigonskoj bipiramidi u ovoj vrsti spojeva, potrebno je primijeniti model BVS (eng. *Bond Valence Sum*) koji povezuje podatke o duljinama veza oko metalnog centra s njegovim oksidacijskim stanjem. Kada se u obzir uzme samo pet kraćih veza Zn/M – O, oksidacijsko stanje metala za Zn_{2-x}M_xTe₃O₈ prema podacima BVS-a iznosi 1,80-1,85, pri čemu tada duga veza Zn/M – O vrlo malo pridonosi valenciji metala. No, ako se uzme u obzir i šesta dulja veza zajedno s ostalih pet, valencija je metala bliža očekivanoj vrijednosti (dva) pa se može zaključiti da koordinacija metala u ovoj vrsti spojeva više teži oktaedarskoj (jako nepravilnoj) nego trigonsko-bipiramidalnoj geometriji.¹²

4.1.1. Boja i optička svojstva $Zn_{2-x}M_xTe_3O_8$ (M = Co, Cu, Ni)

Složeni oksidi tipa Zn_{2-x}Co_xTe₃O₈ intenzivno su ljubičaste boje, Zn_{2-x}Cu_xTe₃O₈ zelene, a $Zn_{2-x}Ni_xTe_3O_8$ jarke žute boje, te svaki od navedenih spojeva poprima različite nijanse ovisno o masenom udjelu metala ugrađenog u kristalnu rešetku. Apsorpcijski spektar $Zn_{2-x}Co_{x}Te_{3}O_{8}^{12}$ u području vidljive svjetlosti prikazan je na slici 6. na kojem su vidljiva dva široka apsorpcijska maksimuma pri 1,60 i 2,25 eV, odnosno na valnim duljinama od 776 i 552 nm. Uobičajeni pravilni oktaedar CoO₆ ima apsorpciju u području NIR oko 1 eV zbog prijelaza ${}^{4}T_{1g} \rightarrow {}^{4}T_{2g}$ i široku vrpcu između 2 i 3 eV s maksimumom pri oko 2,5 eV što odgovara prijelazima ${}^{4}T_{1g} \rightarrow {}^{4}T_{1g}(P)$ i ${}^{4}T_{1g} \rightarrow {}^{4}A_{2g}$.¹⁹ Za razliku od oktaedra, CoO₅, trigonsko-bipiramidalni kromofor, pokazuje tri apsorpcijske vrpce pri 1,35, 2,0 i 2,5 eV u vidljivome dijelu spektra.²⁰ Poznavajući asporpcijski profil Zn_{2-x}Co_xTe₃O₈ (slika 6.), očito je da metalni centar u tome spoju nije niti oktaedarske ni trigonskobipiramidalne geometrije, odnosno podaci ukazuju na to da se radi o nepravilnome oktaedru. S velikom vjerojatnošću se može zaključiti da niska simetrija Zn/CoO6 rezultira ljubičastom bojom spoja koja je posljedica pojave dvaju minimuma u apsorpcijskom spektru pri 1,8 (crvena) i 2,8 eV (plava), što je općenito vrlo česta pojava jer u ovim spojevima dolazi do povećanja energije ligandnog polja pa samim time i pojačavanja intenziteta apsorpcije što uzrokuje cijepanje vrpce.



Slika 6. Apsorpcijski spektri $Zn_{2-x}Co_xTe_3O_8$ (x = 0, 0,2 i 1,0) u vidljivom dijelu EM spektra. Preuzeto i prilagođeno iz ref. 12.

Ako je u strukturu *spirofita* umjesto cinka ugrađen nikal, apsorpcijski spektar bitno se razlikuje od prethodnoga. Vidljive su dvije široke vrpce oko 2,75 eV (452 nm) i 1,60 eV (776 nm) te veliki minimum na 2,1 eV (592 nm), što upućuje na to da nema apsorpcije elektromagnetskog zračenja između 590 i 620 nm zbog čega su spojevi Zn_{2-x}Ni_xTe₃O₈ žuto obojeni.¹² Uobičajeni oktaedar NiO₆ koji je strukturni element u solima Ni(II) pokazuje široku vrpcu između 1,6 eV i 2,2 eV što daje zelenkastu boju materijalu.²⁰ Ako se razmotri apsorpcijski spektar Zn_{2-x}Ni_xTe₃O₈, očito je da nije riječ o pravilnom kromoforu NiO₆, a ne nalikuje ni trigonsko-bipiramidalnoj geometriji NiO₅: dvije su jake apsorpcijske vrpce pri 2,60 i 2,36 eV prisutne u spektru magnezijeva hidroksida arsenata dopiranog niklom(II).²⁰ Dakle, i boja i apsorpcijski spektar spoja Zn_{2-x}Ni_xTe₃O₈ jedinstveni su i jako odstupaju od opaženih svojstava za pravilni oktaedar ili trigonsku bipiramidu, što upućuje na vrlo nepravilne oktaedarske jedinice NiO₆.



Slika 7. Apsorpcijski spektri $Zn_{2-x}Ni_xTe_3O_8$ (x = 0, 0,2 i 1,0) u vidljivom dijelu EM spektra. Preuzeto i prilagođeno iz ref. 12.

Ako se razmotri apsorpcijski spektar analognog spoja bakra (slika 8.),¹² može se uočiti apsorpcijski maksimum u vidljivom dijelu spektra vrlo blizu granici s infracrvenim zračenjem, odnosno pri 1,6 eV (776 nm). Na spektru se može opaziti apsorpcija elektromagnetskog zračenja više energije koja se proteže do UV područja s jednim

minimumom male apsorpcije između 2,1 i 2,5 eV. Ova specifična značajka koja pridonosi karakterističnoj zelenoj boji $Zn_{2-x}Cu_xTe_3O_8$ ne pojavljuje se u apsorpcijskim spektrima kromofora CuO₆ s Jahn-Tellerovim odstupanjem od simetrije kao u bakrovu(II) sulfatu pentahidratu.²¹ Također se razlikuje od onog spektra za Cu²⁺ dopiranog u MgO.²² Kromofori CuO₆ sadrže široku vrpcu apsorpcije oko 1,60 eV zbog prijelaza ${}^{2}E_{2g} \rightarrow {}^{2}T_{2g}$ te jaku vrpcu izvan vidljivog dijela spektra (oko 3,5 eV) što ima za posljedicu pojavu minimuma niske apsorpcije koji se proteže preko širokog dijela spektra vidljive svjetlosti između 2 i 3,25 eV, te su navedeni spojevi zbog ove karakteristike svijetloplavo obojeni. S druge strane, apsorpcijski spektar Zn_{2-x}Cu_xTe₃O₈ sadrži jaku apsorpciju počevši od 2,5 eV koja se proteže do UV područja što bi se moglo pripisati prijenosu naboju s kisika na bakar.²³



Slika 8. Apsorpcijski spektri $Zn_{2-x}Cu_xTe_3O_8$ (x = 0, 0,2 i 1,0) u vidljivom dijelu EM spektra. Preuzeto i prilagođeno iz ref. 12.

4.2. Zamjena kationa u LiMgBO₃

Koordinacijskom broju 5 odgovaraju kvadratno-piramidalna geometrija (Cu^{II} u R₂Cu₂O₅ ili R₂BaCuO₅, R = metal rijetkih zemalja)⁵ i trigonsko-bipiramidalna geometriji oko Mn^{II} ugrađenog u strukturu spoja YInO₃.²³ Još jedan primjer trigonsko-bipiramidalne geometrije nalazimo kada imamo supstituciju magnezijevih iona kobaltovim(II) i niklovim(II) ionima u spoju LiMgBO₃, pri čemu nastaju ljubičasto-plavi oksidi LiMg_{1-x}Co_xBO₃ i svijetlocrvenkasti oksidi LiMg_{1-x}Ni_xBO₃. Rezultati analize PXRD tih spojeva pokazuju da kristaliziraju po tipu LiMgBO₃,²⁴ čija se struktura sastoji od vrhovima povezanih trigonsko-bipiramidalnih jedinica MO₅ u lance koje povezuju trigonalno koordiniran atom bora i atomi litija koordinirani s tri bliža atoma kisika i s još dva udaljenija (izdužena trigonska-bipiramida) u trodimenzionalnu mrežu.²⁵

Geometrija oko metalnih iona Co u LiMg_{1-x}Co_xBO₃ i Ni u LiMg_{1-x}Ni_xBO₃ iskrivljena je trigonsko-bipiramidalna te se stupanj iskrivljenosti u TBP geometriji može opisati distorzijskim parametrom $\tau = (\beta - \alpha)/60$,²⁶ gdje β označava kut između metalnog iona i dvaju aksijalnih atoma kisika dok je α najveći kut između metalnog iona i dvaju ekvatorijalnih atoma kisika. Kada je $\tau = 0$, riječ je o pravilnoj kvadratno-piramidalnoj geometriji, za $0 < \tau < 0.5$ ta je geometrija nepravilna. Ako je $\tau = 1$, radi se o pravilnoj trigonsko-bipiramidalnoj geometriji, a kada je $0.5 < \tau < 1$, trigonsko-bipiramidalna

4.2.1. Boja i optička svojstva $LiMg_{1-x}M_xBO_3$ (M = Co, Ni, Cu, Fe, Mn, Cr)

Boja dopiranih spojeva LiMg_{1-x}Co_xBO₃ postupno se mijenja od ljubičaste (0 < $x \le$ 0,15) do plave (0,15 < $x \le 1$) kako se vrijednost x povećava, s tim da je spoj LiMgBO₃ bijele boje (x = 0), a LiCoBO₃ tamnoplave boje (x = 1).²⁴ Spektar (UV/VIS) oksida LiMg_{1-x}Co_xBO₃ sadrži dvije vrpce od kojih je jedna jaka vrpca apsorpcije s maksimumom pri 2,2 eV, a druga je srednje jaka široka vrpca s maksimumom pri 3,4 eV (slika 8.).²⁴ Zajednički učinak ovih dviju vrpca jest nastanak dvaju minimuma s niskim (ili zanemarivim) intenzitetom apsorpcije u crvenom i plavom dijelu spektra vidljive svjetlosti što dovodi do ljubičastog obojenja kada je udio supstituiranih magnezijevih iona kobaltovim(II) ionima malen u spojevima LiMg_{1-x}Co_xBO₃ (0 < $x \le$ 0,15). Kada se vrijednost x povećava, odnosno kada se više magnezijevih iona supstituira kobaltovim(II) ionima, apsorpcija pri 2,2 eV ima izražen crveni (batokromni) pomak pa su nastali spojevi LiMg_{1-x}Co_xBO₃ (0.15 < $x \le 1$) plavo obojeni.

Apsorpcijska vrpca pri 2,2 eV može se pripisati simetrijski dopuštenom prijelazu elektrona u ligandnom polju trigonsko-bipiramidalnog $Co^{II}O_5$, tj. prijelazu elektrona iz $d_{x^2-y^2-}$ i d_{xy-} u d_{z^2-} orbitalu. Široka vrpca od 2,7 do 3,8 eV odgovara prijenosu naboja s popunjenih kisikovih 2p-orbitala u prazne 3d- i 4s-orbitale metalnog iona.²³



Slika 9. Apsorpcijski spektri LiMg_{1-x}Co_xBO₃ (u UV/VIS dijelu spektra) s različitim udjelima kobalta u spoju. Preuzeto i prilagođeno iz ref. 24.

Spojevi u kojima je dio magnezijevih iona supstituiran niklovim(II) ionima, LiMg_{1-x}Ni_xBO₃, poprimaju zanimljivu svijetlocrvenu boju.²⁴ Apsorpcijski spektar LiMg_{1-x}Ni_xBO₃ (slika 10.) također pokazuje dvije jake vrpce pri 2,7 eV i 4,9 eV, što djelomično nalikuje apsorpcijskom spektru LiMg_{1-x}Co_xBO₃, s tim da su vrpce pomaknute prema plavom dijelu spektra (hipsokromni pomak). Jaka apsorpcija pri 2,7 eV sadrži oštri kraj pri 2,0 eV što rezultira minimumom u crvenom dijelu vidljivog spektra pa su spojevi LiMg_{1-x}Ni_xBO₃ neobične svijetlocrvene boje.

Kao i kod LiMg_{1-x}Co_xBO₃, apsorpcijska vrpca niže energije (maksimum pri 2,7 eV) može se pripisati simetrijski dopuštenom prijelazu elektrona u ligandnom polju trigonskobipiramidalnog Ni^{II}O₅, odnosno prijelazu elektrona iz $d_{x^2-y^2-}$ i d_{xy} -orbitala u d_{z^2-} -orbitalu niklova(II) iona, dok se vrpca više energije može pripisati prijenosu naboja iz popunjenih 2porbitala kisika u prazne 3d- i 4s-orbitale niklova(II) iona.²⁰ Uzrok nastanka hipsokromnog pomaka vrlo je vjerojatno jače ligandno polje oko Ni(II) u Ni^{II}O₅ uzrokovano kraćim vezama Ni – O nego što je to oko Co(II) u jedinki Co^{II}O₅.²⁴ Bitno je napomenuti da se spojevi nikla(II), čija je elektronska konfiguracija [Ar] 3d⁸, vrlo rijetko pojavljuju u trigonsko-bipiramidalnoj ili kvadratno-piramidalnoj geometriji. Jaka energija stabilizacije kristalnog polja za konfiguraciju d⁸ preferira oktaedarsku koordinaciju za nikal(II) u otopinama i čvrstom stanju, pa u tim spojevima do izražaja dolazi zelena boja uzrokovana prijelazom elektrona. Osim složenih oksida LiMg_{1-x}Ni_xBO₃, jedini spoj nikla(II) s trigonsko-bipiramidalnom koordinacijom jest BaMg_{2-x}Ni_xSi₂O₇, koji je također crvenkaste boje.²⁷



Slika 10. Apsorpcijski spektri LiMg_{1-x}Ni_xBO₃ (u UV/VIS dijelu spektra) s različitim udjelima nikla u spoju. Preuzeto i prilagođeno iz ref. 24.

Velik je broj oksida kobalta(II) s tetraedarskom koordinacijom Co(II) dobro poznat (spinel CoAl₂O₄,²⁸ Zn_{1-x}Co_xAl₂O₄,²⁸ Co_xZn_{2-x}SiO₄,²⁹ ZnO:Co³⁰), od kojih su svi plave boje osim zadnjeg navedenog koji je zelene boje. Suprotno tome, vrlo je malo poznatih oksida nikla(II) u kojima je Ni(II) tetraedarski koordiniran: zeleni β -Al₂O₃ dopiran niklom(II),²⁷ tirkizni mineral *hibonit* (CaAl₁₂O₁₉)³¹ dopiran niklom(II) i crveni BaZn_{2-x}Ni_xSi₂O₇.²⁷

Supstitucija nekim drugim kationima metala poput bakra, željeza, mangana i kroma dovodi do pojave drugih boja: spoj LiMgBO₃ dopiran bakrom(II) blijedo-plave je boje, a njegov

apsorpcijski spektar sadrži minimum u području između 1,8 i 3,2 eV s gotovom neznatnom apsorpcijom pri čemu su pokriveni plavi, zeleni i crveni dio vidljivog spektra. Ako se ioni litija i magnezija djelomično supstituiraju kromovim(III) ionima, dolazi do nastanka više faza, a produkt je zeleno obojen zbog nastanka CrBO₃.³¹

Ugradnjom mangana(III) u kristalnu rešetku LiMgBO₃ također nastaje više faza, LiMgBO₃ i Li₂MnO₃. Apsorpcijski spektar Li₂MnO₃ sadrži dvije vrpce, od kojih jedna ima maksimum u zelenom dijelu, a druga u crvenom dijelu vidljivog spektra te između tih vrpci nalazi se minimum, što daje crvenu boju Li₂MnO₃, a samim time i spojevima LiMgBO₃ dopiranim manganom(III).³² Supstitucijom litijevih i magnezijevih iona željezom(III) nastaje oksid formule Li_{1-x}Mg_{1-x}Fe_xBO₃ (x = 0,05 i 0,10) koji je svijetlobež boje.^{32,33} Kada se radi o trigonskobipiramidalno koordiniranom željezu(III) u spoju YInO₃, nastaju narančasto obojeni oksidi YIn_{1-x}FeO₃ zbog oštroga kraja na 2,0 eV,³³ no apsorpcijski spektar Li_{1-x}Mg_{1-x}Fe_xBO₃ ukazuje na jaku vrpcu s maksimumom pri 3,7 eV i oštrim krajem na 3,0 eV. Apsorpcija svjetlosti obuhvaća područje do 1,8 eV te je time prekriven gotovo cijeli vidljivi dio spektra što rezultira karakterističnom svijetlobež bojom spojeva Li_{1-x}Mg_{1-x}Fe_xBO₃.²⁴

§ 5. LITERATURNI IZVORI

- K. Nassau, The Physics and Chemistry of Colour: The Fifteen Causes of Colour, Vol 12 (1987) 1-23.
- 2. M. A. Cooper, F. C. Hawthorne, Can. Mineral. 34, (1996) 821-826.
- S. Tamilarasan, S. Laha, S. Natarajan, J. Gopalakrishnan, Eur. J. Inorg. Chem. (2016) 288-293.
- 4. J. Li, M. A. Subramanian, J. Solid State Chem. 272 (2019) 9-20.
- 5. J. K. Kar, R. Stevens, C. R. Bowen, J. Alloys Compd. 455 (2008) 121-129.
- 6. C. E. Housecroft, Inorganic Chemistry, 2nd Ed., Pearson, (2005), 616.
- B. E. Douglas, D. H. McDaniel, Concepts and Models of Inorganic Chemistry 444-445, 463-464.
- 8. W. Linert, Y. Fukuda, A. Camard, Coord. Chem. Rev. 218 (2001) 113-152.
- 9. J. Li, A. W. Sleight, M. A. Subramanian, Chem. Mater. 28 (2016) 6050-6053.
- J. Li, S. Lorger, J. K. Stalick, A. W. Sleight, M. A. Subramanian, *Inorg. Chem.* 55 (2016) 9798-9804.
- L. Robertson, M. Duttine, M. Gaudon, A. Demourgues, *Chem. Mater.* 23 (2011) 2419-2427.
- S. Tamilarasan, D. Sarma, S. Bhattacharjee, U. V. Waghmare, S. Natarajan, J. Gopalakrishnan, *Inorg. Chem.* 52 (2013) 5757-5763.
- 13. M. N. Popova, J. Alloys Compd. 142 (1998) 275-277.
- 14. R. Ballou, J. Alloys Compd. 275-277 (1998) 510-517.
- J. A. Mandarino, S. J. Williams, R. S. Mitchell, *Mineral. Soc. Am.*, Spec. Pap. 1 (1963) 305–309.
- 16. A. van der Lee, R. Astier, J. Solid State Chem. 180 (2007) 1243-1249.
- 17. T. Đorđević, Lj. Karanović, J. Solid State Chem. 181 (2008) 2889-2898.
- 18. L. A. Groat, F.C. Hawthorne, Am. Mineral. 75 (1990) 1170-1175.
- Lever, A. B. P. *Inorganic Electronic Spectroscopy*; Elsevier: Amsterdam, The Netherlands, 1968.
- 20. J. M. Rojo, J. L. Mesa, J. L. Pizarro, L. Lezama, M. I. Arriortua, T. Rojo, J. Solid State Chem. 132 (1997) 107-112.
- 21. O. W. Holmes, D. S. McClure, J. Chem. Phys. 26 (1957), 1686–1694.

- 22. J. L. Pascual, B. Savoini, R. Gonzalez, Phys. Rev. B 70 (2004) 45109-45117.
- 23. A. E. Smith, H. Mizoguchi, K. Delaney, N. A. Spaldin, A. W. Sleight, M. A. Subramanian, *J. Am. Chem. Soc.* **131** (2009) 17084–17086.
- S. Tamilarasan, S. Laha, S. Natarajan, J. Gopalakrishnan, *Eur. J. Inorg. Chem.* (2016) 288-293.
- 25. R. Norrestam, Z. Kristallogr. 187 (1989) 103-110.
- 26. S. Volodarsky, I. Malahov, D. Bawari, M. Diab, N. Malik, B. Tumanskii, R. Dobrovetsky, *Chem. Sci.* 13 (2022) 5957-5963.
- 27. T. Tsukimori, Y. Shobu, R. Oka, T. Masui, RSC Adv. 8 (2018) 9017-9022.
- 28. L. Robertson, M. Duttine, M. Gaudon, A. Demourgues, *Chem. Mater.* **23** (2011) 2419-2427.
- 29. A. Forés, M. Llusar, J. A. Badenes, J. Calbo, M. A. Tena, G. Monrós, *Green Chem.* 2 (2000) 93–100.
- 30. M. Gaudon, O. Toulemonde, A. Demourgues, Inorg. Chem. 46 (2007) 10996-11002.
- G. Costa, M. J. Ribeiro, W. Hajjaji, M. P. Seabra, J. A. Labrincha, M. Dondi, G. Cruciani, J. Eur. Ceram. Soc. 29 (2009) 2671–2678.
- 32. S. Tamilarasan, S. Laha, S. Natarajan, J. Gopalakrishnan, J. Mater. Chem. C 3 (2015) 4794–4800.
- 33. P. Jiang, J. Li, A. W. Sleight, M. A. Subramanian, Inorg. Chem. 50 (2011) 5858-5860.