

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫЕ МЕТОДЫ ХИМИЧЕСКОЙ КИНЕТИКИ

Под редакцией
Н. М. Эмануэля, М. Г. Кузьмина

ИЗДАТЕЛЬСТВО
МОСКОВСКОГО
УНИВЕРСИТЕТА
1985

Экспериментальные методы химической кинетики: Учеб. пособие / Под ред. Н. М. Эмануэля и М. Г. Кузьмина. — М.: Изд-во Моск. ун-та, 1985. — 384 с., ил.

В пособии изложены теоретические основы физико-химических методов исследования: электронного парамагнитного и ядерного магнитного резонанса, люминесцентных и фотохимических методов, импульсного фотоллиза, газожидкостной хроматографии. Описание методов рассчитано на то, чтобы читатель, имеющий общую физико-химическую подготовку, мог освоить эти методы, не пользуясь дополнительной литературой. Рассмотрено применение методов для изучения кинетики и механизмов химических реакций. Даны примеры экспериментальных работ.

Для студентов и аспирантов, специализирующихся в области химической кинетики, физической химии, химической физики, а также может быть использовано для ознакомления с кинетическими методами исследования специалистами смежных областей.

Печатается по постановлению
Редакционно-издательского совета
Московского университета

Рецензенты:

кафедра физической и коллоидной химии
Университета дружбы народов имени П. Лумумбы
(зав. кафедрой чл.-кор. АН СССР В. М. Грязнов),
чл.-кор. АН СССР В. Б. К а з а н с к и й

1805000000—032
9 ————— 125—85
077(02)—85

© Издательство Московского университета, 1985 г.

ПРЕДИСЛОВИЕ

Кинетические методы в настоящее время все шире применяются во многих областях химии, техники, биологии и медицины, позволяя глубже понять механизмы химических реакций, лежащих в основе различных промышленных и природных процессов, открывая новые подходы к управлению этими процессами. Такой широкий диапазон использования кинетических методов привел к тому, что интерес к химической кинетике проявляют не только химики, но и специалисты смежных областей науки и техники.

Современная химическая кинетика немыслима без применения разнообразных физико-химических методов исследования. Простые методы измерения скорости химических реакций позволили в свое время развить феноменологическую химическую кинетику. Использование новых методов исследования, позволивших изучать быстротекущие процессы и лабильные промежуточные продукты, показало, что механизмы химических реакций являются весьма разнообразными и подчас достаточно сложными. Только изучая природу и свойства промежуточных продуктов, удастся понять механизмы и закономерности химических реакций и научиться управлять ими.

Учебное пособие «Экспериментальные методы химической кинетики» представляет собой изложение теоретических основ некоторых физико-химических методов исследования и описание возможностей их применения для изучения кинетики и механизмов химических реакций. Оно предназначено для студентов химических специальностей и рассчитано на тот уровень знаний, который они получают из общих курсов физики, неорганической, аналитической, органической и физической химии. При этом авторы исходили из того, чтобы как для

теоретической подготовки, так и при выполнении экспериментальных работ не было необходимости пользоваться дополнительной литературой. По сравнению с предыдущим изданием материал по каждой задаче значительно расширен, включены примеры экспериментальных заданий. Ввиду ограниченности объема книги при этом пришлось несколько сократить число рассматриваемых методов.

Широко применяются в химической кинетике радиоспектроскопические методы, в первую очередь электронный парамагнитный резонанс (ЭПР) и ядерный магнитный резонанс (ЯМР). Использование метода ЭПР, открытого русским ученым Е. К. Завойским в 1944 г., позволило выявить большую роль радикалов в различных химических и биологических процессах, подробно изучить их свойства и измерять скорости их превращений. Именно благодаря широкому использованию метода ЭПР в настоящее время стали хорошо понятны механизмы и закономерности многих радикальных реакций, в частности практически важных процессов окисления, полимеризации, термо- и фотодеструкции полимеров, радиационных процессов. Методы ЭПР и ЯМР позволяют не только изучать структуру веществ и находить их концентрации, но и непосредственно определять скорости химических реакций, поскольку ширина резонансных линий определяется временем жизни спиновых состояний и соответственно скоростью их химических превращений. В последние годы благодаря применению неоднородных магнитных полей для измерений и ЭВМ для обработки получаемой информации появилась возможность изучения радиоспектральными методами пространственного распределения веществ в неомогенных непрозрачных объектах (томография) и их превращений, открывающая принципиально новые возможности в химии, биологии и медицине. Методы химической поляризации ядер и электронов позволяют анализировать механизм химических реакций и устанавливать наличие парамагнитных интермедиатов даже в тех случаях, когда они столь лабильны, что их существование не может быть обнаружено никакими иными методами.

Значительное развитие в настоящее время получили люминесцентные методы благодаря усовершенствованию аппаратуры для измерения спектров и кинетики люминесценции. Высокая чувствительность и селектив-

ность позволяют использовать их для количественного анализа сложных реакционных смесей и биологических объектов. Но особенно большое значение люминесцентные методы приобрели в последнее время для изучения свойств, кинетики и механизмов реакций возбужденных состояний молекул. Люминесцентные методы позволяют непосредственно следить за концентрацией возбужденных молекул при стационарном или импульсном возбуждении. Таким путем удалось детально изучить кинетику процессов фотопереноса электрона и протона, фотодиссоциации и других важнейших типов фотохимических реакций. Благодаря этому фотохимия в настоящее время вышла на качественно новый этап своего развития. Фотохимические процессы не только весьма важны для многих разделов химии, физики и биологии, но и начинают находить все более широкие практические применения. Фотохимические методы представляют также уникальную возможность изучать чрезвычайно быстрые химические реакции и короткоживущие промежуточные продукты. Особенно большую роль сыграло появление метода импульсного фотолиза, позволившего изучать кинетику быстрых реакций, как фотохимических, так и термических реакций радикалов, ионов и других нестабильных частиц. С развитием лазерной техники стало возможным изучать реакции в пикосекундных диапазонах. Широко применяются в кинетических исследованиях хроматографические методы разделения смесей, идентификации и количественного определения продуктов, в частности газожидкостная хроматография.

Предлагаемая книга написана сотрудниками кафедры химической кинетики химического факультета Московского университета, которые в течение ряда лет как в научной, так и в учебной работе успешно применяли описываемые методы. В основу книги положен практикум по методам химической кинетики, существующий на кафедре более 15 лет. Современные физико-химические методы часто требуют весьма сложной аппаратуры, что отчасти препятствует широкому внедрению их в учебные планы и программы. Опыт работы кафедры показывает, что можно и полезно допускать студентов старших курсов при прохождении спецпрактикума к работе на тех же приборах и установках, на которых ведутся научные исследования. Это дает возможность

уже в дипломных работах применить весь арсенал современных методов исследования.

В составлении настоящего пособия принимали участие: Г. А. Бакаринова (гл. 7), В. С. Гурман (гл. 1), В. Л. Иванов (гл. 5, 6), М. Г. Кузьмин (гл. 4), М. Я. Мельников (гл. 5), В. А. Поляков (гл. 2), Н. А. Садовский (гл. 4), Г. Б. Сергеев (гл. 2), В. В. Смирнов (гл. 7), Б. М. Ужинов (гл. 3).

Н. М. Эмануэль, М. Г. Кузьмин

ЭЛЕКТРОННЫЙ ПАРАМАГНИТНЫЙ РЕЗОНАНС

Парамагнитным резонансом называется явление резонансного поглощения энергии переменного электромагнитного поля системой, включающей в себя частицы (атомы, молекулы, ионы), обладающие магнитным моментом. Это поглощение индуцирует переходы между энергетическими уровнями, обусловленными различными ориентациями моментов частиц в пространстве.

Когда наблюдаются переходы между энергетическими уровнями, связанными с наличием магнитного момента у атомных ядер, резонансное поглощение называется ядерным магнитным резонансом (ЯМР). Если поглощение индуцирует переходы между уровнями, обусловленными различной пространственной ориентацией магнитного момента электрона, говорят об электронном парамагнитном резонансе (ЭПР). Электронный парамагнитный резонанс был открыт в СССР Е. К. Завойским в 1944 г.

§ 1. ПАРАМАГНЕТИЗМ

Постоянным магнитным и механическим моментом могут обладать только такие атомные и молекулярные системы, в которых есть незаполненные до конца электронные оболочки. Магнитный и механический момент заполненных оболочек всегда равен нулю. К парамагнитным частицам относятся некоторые атомы, свободные радикалы, ион-радикалы, ионы переходных элементов, молекулы в триплетном состоянии.

Рассмотрим в качестве примера атом, обладающий одним неспаренным электроном. Предположим, что ядро этого атома не обладает магнитным моментом. Магнитные свойства такого атома связаны с наличием неспаренного электрона и имеют двоякую природу. Они связаны как с орбитальным движением электрона, так

и с наличием у него нескомпенсированного спинового магнитного момента. Движущийся по орбите электрон можно рассматривать как круговой ток, обладающий магнитным моментом:

$$\mu_l = \left(\frac{e}{2c} \right) r^2 \omega, \quad (1.1)$$

где e — заряд электрона; c — скорость света; ω — круговая частота орбитального движения; r — радиус орбитали.

Механический момент равен $p_l = mr^2\omega$ (m — масса электрона). Отношение магнитного момента к механическому, называемое гиромагнитным отношением, или g -фактором, для орбитального магнетизма равно:

$$g = \frac{\mu_l}{p_l} = \frac{e}{2mc} \quad (1.2)$$

Таким образом, g в единицах $\frac{e}{2mc}$ равно 1. Квантовомеханический расчет приводит к такому же значению величины g_l . Действительно,

$$\mu_l = \sqrt{l(l+1)} \beta, \quad p_l = \sqrt{l(l+1)} \hbar,$$

где l — орбитальное квантовое число; $\beta = \frac{he}{4\pi mc}$ —

магнетон Бора; $\hbar = \frac{h}{2\pi}$ (h — постоянная Планка);

тогда $g_l = \frac{\mu_l}{p_l} = \frac{e}{2mc}$. Для чисто спинового магнетизма

$$\mu_s = 2 \sqrt{s(s+1)} \beta, \quad p_s = \sqrt{s(s+1)} \hbar,$$

$$g_s = \frac{\mu_s}{p_s} = \frac{e}{mc},$$

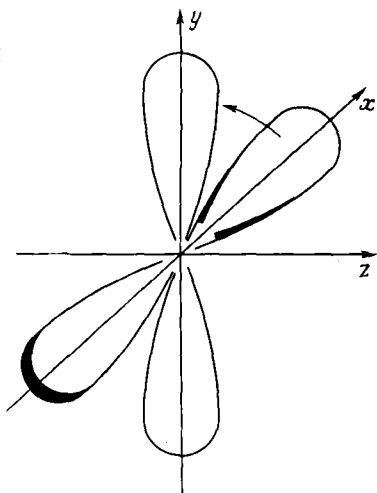
где s -спинное квантовое число. Таким образом, g -фактор спинового магнетизма равен 2 (в единицах $\frac{e}{2mc}$).

При наличии спин-орбитальной связи магнитный момент атома является результатом сложения орбитальной и спиновой составляющих.

Рассмотрим свойства g -фактора более подробно. Парамагнитные атомы, в которых неспаренный электрон находится на s -орбиталях, не обладают механическим и магнитным орбитальными моментами ($l=0$).

Однако, даже если $l \neq 0$, орбитальный момент эффективно проявляется только тогда, когда орбитальные уровни основного состояния вырождены по энергиям. Например, для p -электрона орбитальное движение в плоскости xy можно представить как переход электрона с p_x - на p_y -орбиту (см. рис.).

Такой переход возможен только для вырожденных орбиталей, когда $E(p_x) = E(p_y)$. Для вырожденных уровней спиновый и орбитальный моменты взаимодействуют между собой, состояние неспаренных электронов описывается полным спиновым (S) и орбитальным (L) моментами и суммарным моментом J , а величина g -фактора может быть рассчитана по формуле Ланде:



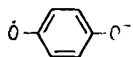
$$g = 1 + \frac{J(J+1) + S(S+1) - L(L+1)}{2J(J+1)}, \quad (1.3)$$

где $J = L \pm S$, знак зависит от степени заполненности электронной оболочки. Формула Ланде справедлива, например, для ионов редкоземельных элементов. Неспаренные электроны в этих ионах располагаются на внутренних оболочках, и поэтому ион ведет себя во многих отношениях как свободный, не подверженный влиянию окружения.

Однако очень часто вырождение орбитальных уровней отсутствует. Например, в солях железа и меди парамагнитные ионы металла находятся в электрических полях с низкой симметрией, создаваемых молекулами и ионами окружения, которые приводят к снятию орбитального вырождения («замораживание» орбитального движения), и величина g -фактора не совпадает с рассчитанной по формуле (1.3), а оказывается близкой к чисто спиновому значению — 2.

В органических свободных радикалах обычно неспаренный электрон находится на сильно делокализован-

ных орбиталях, и вырождение орбитальных уровней снято. Например, в ион-радикале *n*-бензосемихинона



неспаренный электрон занимает π -орбиталь, образованную из p_z -орбиталей атомов углерода. Орбитали, образованные из p_x - и p_y -орбиталей атомов углерода, обладают значительно большей энергией.

Поведение парамагнитной частицы с невырожденными орбитальными уровнями во внешнем магнитном поле показывает, что благодаря спин-орбитальной связи внешнее поле индуцирует слабое орбитальное движение. Это приводит к отклонению значения g -фактора от чисто спинового значения и появлению пространственной анизотропии g -фактора.

Возникновение индуцированного внешним полем орбитального движения можно представить себе следующим образом.

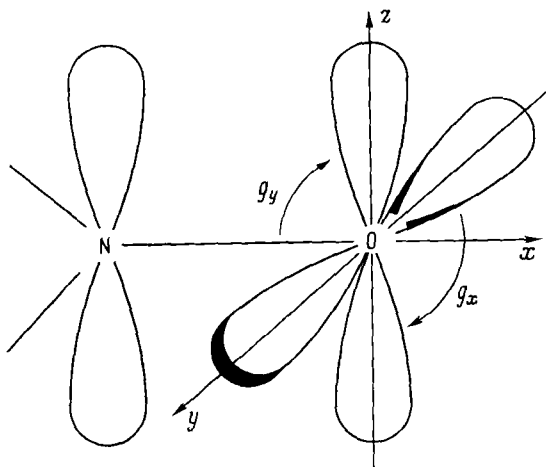
По классическим представлениям, взаимодействие внешнего магнитного поля со спиновым магнитным моментом электрона приводит к прецессии последнего вокруг направления внешнего магнитного поля. Через спин-орбитальное взаимодействие прецессирующий спиновый магнитный момент «увлекает» за собой орбитальный магнитный момент, индуцируя орбитальное движение в плоскости, перпендикулярной внешнему полю. Орбитальное движение вносит свой вклад в суммарный магнитный момент электрона, приводя к отклонению величины g от g_s . При этом g -фактор описывается следующим выражением:

$$g = g_s \left(1 - \frac{a\lambda}{\Delta E} \right), \quad (1.4)$$

где λ — константа спин-орбитальной связи; ΔE — расщепление между основным и ближайшим по энергии орбитальным состоянием, участвующим в орбитальном движении; a — множитель, который зависит от природы парамагнитного центра и ориентации его по отношению к внешнему магнитному полю. Качественная интерпретация формулы (1.4) достаточно наглядна. Чем больше ΔE — энергия, разделяющая уровни, участвующие в орбитальном движении, тем более затруднено

орбитальное движение, уменьшается вклад орбитального магнитного момента, величина g меньше отклоняется от g_s ; с другой стороны, вклад орбитального движения увеличивается с ростом константы спин-орбитальной связи. Чем больше λ , тем больше величина g отклоняется от g_s .

Анизотропию g -фактора можно рассмотреть на примере фрагмента $\text{>N}-\dot{\text{O}}$ азотнокислого радикала:



Предположим, что неспаренный электрон локализован на p_z -орбитали атома кислорода. Внешнее поле H , направленное вдоль оси x , приводит к орбитальному движению плоскости yz .

В этом движении должна принимать участие p_y -орбиталь, которая занята неподеленной парой электронов атома кислорода. Орбитальное движение в плоскости, перпендикулярной оси x , можно представить себе как переход одного из электронов неподеленной пары на π -орбиталь, поэтому энергия $\pi\pi$ -возбуждения может быть принята в качестве оценки расщепления уровней ΔE . Вид функции при этом прост:

$$g_x = g_s \left(1 - \frac{\lambda}{\Delta E_{\pi\pi}} \right). \quad (1.5)$$

Здесь и далее мы будем помечать g индексом, указывающим, какой из молекулярных осей параллельно внеш-

нее магнитное поле. Если H направлено параллельно оси y , в орбитальном движении принимает участие σ -орбиталь связи $N-O$, ΔE равна энергии $\sigma\pi$ -перехода. Подчеркнем, что $\Delta E_{\pi\pi} \neq \Delta E_{\sigma\pi}$:

$$g_y = g_s \left(1 - \frac{\lambda}{\Delta E_{\sigma\pi}} \right). \quad (1.6)$$

Внешнее поле, направленное по оси z , не приводит к орбитальному движению неспаренного электрона и $g_z = g_s$. В общем случае

$$g = [g_x^2 \cos^2(\widehat{Hx}) + g_y^2 \cos^2(\widehat{Hy}) + g_z^2 \cos^2(\widehat{Hz})]^{\frac{1}{2}}. \quad (1.7)$$

Часто оказывается, что два главных значения g равны друг другу. В этом случае формула (1.7) принимает более простой вид:

$$g = (g_{\parallel}^2 \cos^2 \theta + g_{\perp}^2 \sin^2 \theta)^{\frac{1}{2}}, \quad (1.8)$$

где $g_z = g_{\parallel}$, $g_x = g_y = g_{\perp}$; θ — угол между H и осью z . Пространственная анизотропия g -фактора означает, что проекция магнитного момента неспаренного электрона на направление магнитного поля, пропорциональная величине g , зависит от угла между направлением поля и молекулярными осями. Пространственная анизотропия g -фактора определенным образом проявляется в форме спектра ЭПР.

Спин-орбитальная связь. Спин-орбитальная связь, благодаря которой осуществляется взаимодействие между спиновым и орбитальным магнитными моментами, появляется в результате взаимодействия спинового магнитного момента электрона с магнитным полем, возникающим в результате орбитального движения электрона. Рассмотрим круговое движение электрона по орбитали с радиусом r вокруг ядра с зарядом z . В системе координат, связанной с электроном, вращается ядро со скоростью, равной скорости вращения электрона, но только в противоположном направлении. Такое вращение эквивалентно электрическому току $Ze\vec{v}$, где $\vec{v}$ — вектор скорости. В точке расположения электрона возникает магнитное поле напряженностью

$$\vec{H} = \frac{Ze [\vec{r} \vec{v}]}{cr^3} = \frac{Ze [\vec{r} \vec{v}]_m}{mcr^3} = \frac{Ze}{mcr^3} \vec{l}, \quad (1.9)$$

где $\vec{r}$ — радиус-вектор ядра; $\vec{l}$ — орбитальный момент количества движения. Энергия спин-орбитального взаимодействия равна

$$E = -(\vec{\mu}_s \vec{H}) = \frac{l}{mc} (\vec{s} \vec{H}), \quad (1.10)$$

где $\vec{\mu}_s$ и $\vec{s}$ — векторы магнитного и механического моментов электрона. Подстановка в (1.10) значения H из (1.9) приводит к

$$E = \frac{Ze^2}{m^2 c^2 r^3} (\vec{s} \vec{l}) = \lambda (\vec{s} \vec{l}). \quad (1.11)$$

Формула (1.11) правильно отражает некоторые особенности спин-орбитального взаимодействия. Энергия этого взаимодействия растет с увеличением заряда ядра, зависит от величины орбитального момента, а также от формы орбитали (точнее, от функции распределения электронной плотности). Константа спин-орбитальной связи λ отражает особенности конкретной атомной системы. Ее величина может быть определена из оптических спектров.

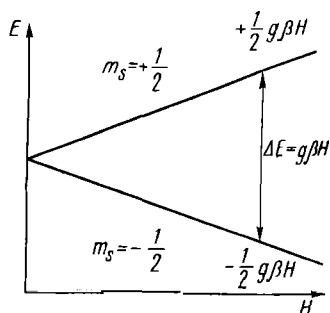
§ 2. ПАРАМАГНИТНЫЕ ЧАСТИЦЫ В ПОСТОЯННОМ ВНЕШЕМ МАГНИТНОМ ПОЛЕ

В отсутствие внешнего магнитного поля пространственная ориентация спинов электронов беспорядочна. Энергия атомов не зависит от направления их магнитных моментов. В постоянном внешнем магнитном поле H при $s=1/2$ вследствие условий квантования могут реализоваться только две ориентации магнитных моментов — по полю (магнитное квантовое число $m_s = -1/2$) и против поля ($m_s = +1/2$). В общем случае возможна $(2s+1)$ ориентация магнитных моментов. При этом энергия частиц, спины которых ориентированы по полю, на $1/2g\beta H$ меньше энергии частиц в отсутствие внешнего магнитного поля. Частицы, спины которых ориентированы против поля, обладают энергией, на $1/2g\beta H$ большей. Разность энергий уровней равна

$$\Delta E = g\beta H. \quad (1.12)$$

Таким образом, действие на парамагнетик внешнего

магнитного поля приводит к тому, что уровни, обладавшие до этого одинаковой энергией (вырожденные по энергии), расщепляются, т. е. вырождение снимается.



Становится принципиально возможным наблюдение резонансного поглощения между «раздвинутыми» уровнями.

В равновесных условиях вероятность нахождения

Рис. 1.1. Диаграмма энергетических уровней парамагнитного центра со спином $S=1/2$ во внешнем магнитном поле

атома в каком-либо энергетическом состоянии пропорциональна величине $\exp\left(-\frac{E}{k_B T}\right)$, где E — энергия состояния; k_B — константа Больцмана. Обозначим число частиц, спины которых ориентированы по полю (нижний уровень), буквой N_- , против поля (верхний уровень) — N_+ . Тогда

$$N_- = \alpha \exp\left(\frac{g\beta H}{2k_B T}\right), \quad N_+ = \alpha \exp\left(-\frac{g\beta H}{2k_B T}\right),$$

$$\frac{N_+}{N_-} = \exp\left(-\frac{g\beta H}{k_B T}\right) = \exp\left(-\frac{\Delta E}{k_B T}\right).$$

В условиях, при которых обычно регистрируются спектры ЭПР ($H \approx 3000$ Гс, $T > 10$ К), $\Delta E \ll k_B T$ и экспонента может быть заменена двумя членами разложения в ряд

$$\left(\frac{N_+}{N_-}\right)_{\text{равн}} \approx 1 - \frac{\Delta E}{k_B T}. \quad (1.13)$$

Из формулы (1.13) нетрудно получить

$$n_0 = \frac{N\Delta E}{2k_B T}, \quad (1.14)$$

где $N = N_+ + N_-$ — полное число парамагнитных частиц; $n_0 = (N_- - N_+)_{\text{равн}}$ — разность заселенностей уровней при равновесии.

§ 3. ПАРАМАГНИТНЫЕ ЧАСТИЦЫ В ПОСТОЯННОМ МАГНИТНОМ И ПЕРЕМЕННОМ ЭЛЕКТРОМАГНИТНОМ ПОЛЯХ

Если парамагнитные частицы находятся в постоянном магнитном поле и на них воздействует переменное электромагнитное поле, то при соблюдении определенных соотношений между напряженностью постоянного поля H и частотой переменного поля ν можно наблюдать поглощение энергии переменного поля. Условием поглощения является равенство величины $h\nu$ величине ΔE . С учетом (1.12)

$$h\nu = \Delta E = g\beta H_0. \quad (1.15)$$

Резонансный характер поглощения заключается в том, что как только равенство (1.15) перестанет выполняться, вероятность поглощения, а следовательно, величина поглощаемой мощности $I_{\text{п}}$ быстро падают.

Максимальная величина поглощения наблюдается тогда, когда магнитный вектор переменного поля перпендикулярен направлению постоянного поля. Правило отбора при переходах: $\Delta m_s = 1$.

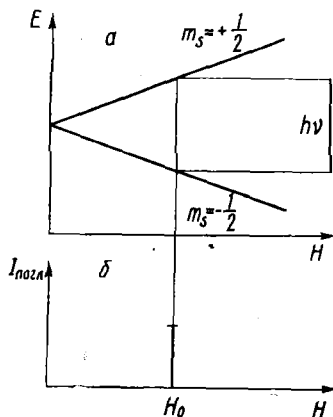


Рис. 1.2. Диаграмма энергетических уровней (а) и зависимость поглощаемой мощности переменного электромагнитного поля от напряженности внешнего магнитного поля (б)

Уравнение (1.15) показывает, что поглощение можно наблюдать путем изменения как H , так и ν . Однако практически более удобно сканирование H . При этом фиксируется частота переменного поля ν , а следовательно, и величина кванта $h\nu$. Изменением величины H достигается прохождение через резонанс (рис. 1.2). Спектр ЭПР представляет собой зависимость поглощаемой мощности переменного поля от напряженности внешнего магнитного поля H . Из уравнения (1.15) видно, что положение спектра поглощения ЭПР не может быть охарактеризовано только величинами H или ν .

Вместо того чтобы приводить одновременно обе величины — H_0 и ν , используют величину $g = \frac{h\nu}{\beta H_0}$.

Рассмотрим эффект действия переменного электромагнитного поля. Переменное поле вызывает переход частиц с нижнего уровня на верхний. При этом энергия переменного поля поглощается. С такой же вероятностью в результате действия переменного поля будут происходить сопровождающиеся излучением квантов энергии переходы с верхнего уровня на нижний (индуцированное испускание). Кроме индуцированного испускания происходит также самопроизвольный, не зависящий от действия переменного поля, переход частиц с верхнего уровня на нижний с испусканием кванта энергии (самопроизвольное испускание). Однако в условиях, при которых обычно изучается ЭПР, вероятность такого процесса чрезвычайно мала.

Количество частиц, покидающих в единицу времени свой уровень в результате действия переменного поля, пропорционально заселенности уровня, т. е. величинам N_+ и N_- :

$$\frac{dN_+}{dt} = -k_1 N_+, \quad \frac{dN_-}{dt} = -k_2 N_-.$$

Квантовомеханический анализ показывает, что константы скорости индуцированных переменным электромагнитным полем переходов $\ll (+) \rightarrow (-) \gg$ и $\ll (-) \rightarrow (+) \gg$ равны ($k_1 = k_2 = k$) и что они пропорциональны квадрату амплитуды переменного поля. Рост мощности переменного поля увеличивает скорость обоих переходов.

Предположим, что какие-либо процессы релаксации отсутствуют. Процессами релаксации будем называть такие процессы, благодаря которым избыточная энергия частиц, находящихся на верхнем уровне, может передаваться окружению («решетке»), превращаясь в тепловую энергию движения ядер. Скорость изменения заселенности нижнего уровня в результате индуцированных переменных полем переходов описывается выражением

$$\frac{dN_1}{dt} = kN_+ - kN_- = -kn. \quad (1.16)$$

Величины N_+ и N_- могут быть выражены через общее

число частиц N и разность заселенностей уровней n :

$$N_+ = \frac{1}{2}(N - n), \quad N_- = \frac{1}{2}(N + n). \quad (1.17)$$

Подставив (1.17) в (1.16), получим

$$\frac{dn}{dt} = -2kn, \quad n = n_0 \exp(-2kt). \quad (1.18)$$

Если начинать отсчет времени с момента включения переменного поля, то n_0 есть равновесная разность заселенностей уровней. Так как при переходе каждой частицы с нижнего уровня на верхний поглощается один квант энергии переменного поля $h\nu = \Delta E$, а при каждом обратном переходе такая же энергия выделяется, то из уравнения (1.16) можно получить выражение, описывающее поглощение энергии переменного поля:

$$\frac{dE}{dt} = k\Delta E N_- - k\Delta E N_+ = kn\Delta E. \quad (1.19)$$

Из (1.18) видно, что при достаточно большом времени в отсутствие процессов релаксации заселенность уровней выравнивается ($n \rightarrow 0$). При этом прекращается поглощение энергии переменного поля и спектр резонансного поглощения перестает наблюдаться (1.19). Действительно, при $N_+ = N_-$ количество квантов поля, поглощаемых при переходах с нижнего уровня на верхний, полностью компенсируется равным количеством квантов, образующихся при обратном переходе. Описанное явление называется насыщением.

§ 4. ПРОЦЕССЫ РЕЛАКСАЦИИ

В действительности самопроизвольное и индуцированное испускание не являются единственными процессами, в результате которых электрон, находящийся на верхнем уровне, теряет свою избыточную энергию. Укажем на два релаксационных механизма, в результате которых электрон теряет свою избыточную энергию.

Спин-решеточная релаксация — это любой процесс, в результате которого избыток энергии спинов передается другим степеням свободы молекул жидкости или твердому телу («решетке»). Физические механизмы передачи энергии могут быть различными. Одним из пу-

тей передачи магнитной энергии спинов решетке является спин-орбитальная связь, благодаря которой по цепочке «спиновый магнитный момент — орбитальный магнитный момент — орбита — заряженное ядро» осуществляется взаимодействие спина с решеткой. Заметим, что процессы релаксации всегда стремятся изменить значение $\frac{N_+}{N_-}$ в сторону $\left(\frac{N_+}{N_-}\right)_{\text{равн}}$.

Введем в уравнения (1.18) и (1.19) члены, учитывающие спин-решеточную релаксацию. Рассмотрим образец, находящийся в постоянном магнитном поле в отсутствие переменного поля. Равновесное распределение спинов по уровням осуществляется благодаря взаимодействию спинов с решеткой. Непрерывно происходят как переходы спинов с нижнего уровня на верхний (при этом тепловая энергия решетки расходуется), так и обратные переходы, сопровождающиеся передачей энергии решетке. Обозначим константы скорости (вероятности за 1 с) переходов $\ll(+)\rightarrow(-)\gg$ и $\ll(-)\rightarrow(+)\gg$ через α_1 и α_2 соответственно. Тогда в отсутствие переменного поля

$$\frac{dN_-}{dt} = \alpha_1 N_+ - \alpha_2 N_-.$$

Выразив N_+ и N_- через N и n (см. формулу (1.17)), получим

$$\frac{dn}{dt} = N(\alpha_2 - \alpha_1) - n(\alpha_1 + \alpha_2). \quad (1.20)$$

Величину N можно выразить через равновесное значение разности заселенностей уровней n_0 и константы α_1 и α_2 . Действительно, при равновесии $\frac{dn}{dt} = 0$ и

$$N = n_0 \frac{\alpha_1 + \alpha_2}{\alpha_2 - \alpha_1}. \quad (1.21)$$

Подставляя (1.21) в (1.20), получаем

$$\frac{dn}{dt} = -(n - n_0)(\alpha_1 + \alpha_2) = -(n - n_0) \frac{1}{T_1},$$

$$n = n_0 \left[1 - \exp\left(-\frac{t}{T_1}\right) \right]. \quad (1.22)$$

Уравнение (1.22) описывает процесс спин-решеточной релаксации и показывает, как n , если оно почему-либо

оказалось неравным n_0 , приближается к своему равно-
весному значению. Этот процесс описывается экспонен-
циальной зависимостью и характеризуется временем
спин-решеточной релаксации T_1 , за которое разность
 $n - n_0$ уменьшается в e раз. Объединив уравнения
(1.22) и (1.18), получим кинетическое уравнение, опи-
сывающее поведение спиновой системы, подвергающей-
ся действию переменного поля с учетом спин-решеточ-
ной релаксации:

$$-\frac{dn}{dt} = -2kn - (n - n_0) \frac{1}{T_1}.$$

В стационарном состоянии $\left(\frac{dn}{dt} = 0\right)$

$$n = \frac{n_0}{1 + 2kT_1}. \quad (1.23)$$

Подставляя (1.23) в (1.19), получаем уравнение, опи-
сывающее поглощение энергии переменного поля:

$$\frac{dE}{dt} = n_0 \Delta E k (1 + 2kT_1)^{-1}. \quad (1.24)$$

Используя (1.14), получаем

$$\frac{dE}{dt} = \frac{N \Delta E^2}{2k_B T} \frac{k}{1 + 2kT_1}. \quad (1.25)$$

Спин-решеточное взаимодействие, а следовательно, и
величина T_1 зависят от температуры. С ростом темпе-
ратуры спин-решеточное взаимодействие увеличивается,
а T_1 падает. Из формул (1.23) и (1.25) видно, что:
1) при $2kT_1 \ll 1$ величина разности заселенностей уров-
ней практически не отличается от равновесной и, следо-
вательно, насыщение отсутствует; 2) в отсутствие насы-
щения ($2kT_1 \ll 1$)

$$\frac{dE}{dt} = \frac{N \Delta E^2 k}{2k_B T}.$$

Поглощаемая мощность переменного поля и амплитуда
спектра ЭПР пропорциональны k , а следовательно,
падающей на образец мощности. Поглощаемая мощ-
ность обратно пропорциональна температуре; этот эф-
фект связан с температурной зависимостью n_0 (см.
уравнение (1.14)); 3) явление насыщения может насту-
пить как вследствие длительного времени релаксации

T_1 , так и из-за высоких значений падающей на образец мощности переменного поля. Чтобы избежать насыщения, следует или уменьшить T_1 (например, увеличивая температуру, если позволяют условия), или уменьшить величину падающей мощности переменного поля.

Насыщение начинает проявляться, когда величина n заметно отличается от n_0 . При этом нарушается пропорциональность амплитуды спектра $\frac{dE}{dt}$ величине падающей мощности. Анализ зависимости амплитуды спектра от мощности переменного поля позволяет определить экспериментальные условия, при которых насыщения не наблюдается. Другое важное проявление насыщения — уширение спектра.

Спин-спиновая релаксация — это процесс, при котором происходит переход спина с верхнего уровня на нижний, а выделяющаяся при этом энергия безызлучательно передается какому-либо другому спину, находящемуся на нижнем уровне. Спин, получающий энергию, переходит на верхний уровень. Вследствие этого процесса происходит перераспределение энергии по всей спиновой системе. В основе спин-спинового взаимодействия лежит тот факт, что в любой реальной системе парамагнитная частица находится не только во внешнем магнитном поле, но также подвергается воздействию локальных магнитных полей, создаваемых соседними парамагнитными центрами. Спин-спиновая релаксация характеризуется (аналогично спин-решеточной релаксации) временем спин-спиновой релаксации T_2 (T_2 — среднее время жизни спина на верхнем уровне, обусловленное спин-спиновой релаксацией). Аналогичным образом может быть определено и T_1 — среднее время жизни спина на верхнем уровне, обусловленное спин-решеточной релаксацией.

В противоположность спин-решеточному взаимодействию спин-спиновое взаимодействие практически не зависит от температуры, однако очень быстро уменьшается с увеличением среднего расстояния между спинами. Таким образом, на величину этого взаимодействия можно влиять, изменяя концентрацию парамагнитных центров.

Сильное спин-спиновое взаимодействие, которое осуществляется при больших концентрациях (средних или локальных) парамагнитных центров, увеличивает веро-

ятность спин-решеточной релаксации и уменьшает величину T_1 .

§ 5. ФОРМА И ШИРИНА ЛИНИЙ СПЕКТРА ЭПР

Ширина спектральной линии, определяемая временем жизни возбужденного состояния. Если бы строго выполнялось уравнение (1.15), ширина линии была бы бесконечно малой. Однако энергия уровня не фиксирована точно. Неопределенность в энергии уровня δE связана со временем жизни частицы Δt на соответствующем уровне соотношением неопределенностей $\delta E \Delta t \approx \hbar$, где Δt определяется величинами T_1 и T_2 . Как видно из рис. 1.3, ширина спектральной линии определяется величиной δE , и она тем больше, чем меньше Δt . Таким образом, малое время жизни возбужденного состояния приводит к уширению спектра. С другой стороны, очень большое время жизни вызывает уширение спектра вследствие насыщения.

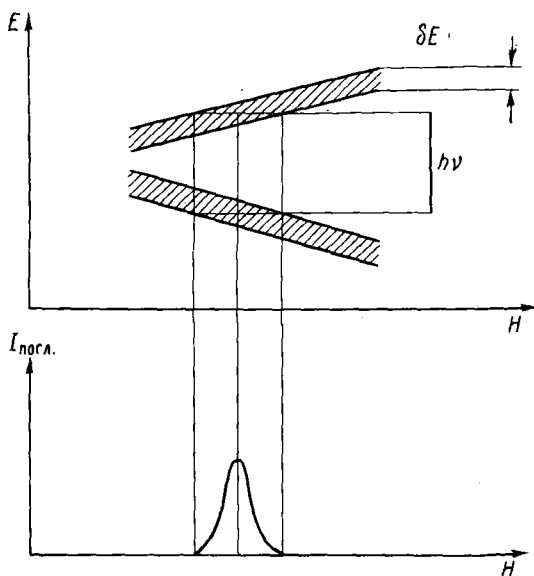


Рис. 1.3. Диаграмма уровней (вверху) и кривая поглощения с учетом неопределенности в энергии уровней (внизу)

Диполь-дипольное уширение в спектрах ЭПР. Так как неспаренный электрон обладает магнитным моментом, он должен рассматриваться как магнитный диполь, который является источником магнитного поля. Таким образом, каждая парамагнитная частица находится не только во внешнем магнитном поле, но также и в локальном поле окружающих ее других парамагнитных частиц. Если парамагнитные частицы расположены в образце беспорядочно, то величины магнитных полей для разных частиц различны. Обозначим среднюю величину разброса напряженности локальных полей $\Delta H_{\text{л}}$. Тогда условия резонанса начнут выполняться при напряженности внешнего магнитного поля: $H_{\text{вн}} = H_0 - \Delta H_{\text{л}}$. При этом частицы, находящиеся в локальном поле $+\Delta H_{\text{л}}$, окажутся в суммарном поле: $H_0 = H_{\text{вн}} - \Delta H_{\text{л}}$. Условие резонанса будет соблюдаться до $H_{\text{вн}} = H_0 + \Delta H_{\text{л}}$. Частицы, находящиеся в локальном поле $\Delta H_{\text{л}}$, окажутся в суммарном поле $H_0 = H_{\text{вн}} - \Delta H_{\text{л}}$. Таким образом, диполь-дипольное взаимодействие приводит к «размыванию» энергетических уровней и, следовательно, к уширению спектра.

Величина электронного диполь-дипольного взаимодействия падает обратно пропорционально кубу расстояния. При расстоянии между парамагнитными центрами, большем 100 Å, диполь-дипольное уширение практически не наблюдается.

Магнитные моменты ядер существенно меньше, чем магнитный момент электрона. Однако, если парамагнитные частицы расположены достаточно далеко друг от друга и возмущающего действия локальных полей электронов практически нет, в спектре может наблюдаться уширение, связанное с локальными полями парамагнитных ядер, окружающих парамагнитный центр.

Проявление обменного взаимодействия в спектрах ЭПР. Если парамагнитные частицы находятся в очень близком соседстве, так что электронные облака неспаренных электронов перекрываются, может происходить обмен электронами между отдельными частицами. В жидкой фазе обмен электронами происходит во время столкновений. Если частота обмена невелика, обменное взаимодействие приводит к уширению спектра, так как парамагнитные центры находятся в различных изменяющихся локальных магнитных полях. Если частота обмена высока, разброс в величинах локальных магнит-

ных полей для разных частиц перестает проявляться. Электрон оказывается в некотором усредненном магнитном поле. Благодаря этому ширина линии уменьшается, происходит так называемое обменное сужение спектра. В условиях быстрого обмена в спектре перестает проявляться и разброс локальных полей, связанных с различной ориентацией спинов собственных ядер парамагнитных центров. Это приводит к исчезновению сверхтонкой структуры спектра ЭПР. Условие исчезновения СТС: $\nu_{обм} > \nu_{СТС}$, где $\nu_{обм}$ — частота обмена;

$\nu_{СТС} = \frac{g\beta a}{h}$ — константа СТС, выраженная в единицах напряженности магнитного поля.

Так как при обмене осуществляется сильное спин-спиновое взаимодействие, резко уменьшается и время спин-решеточной релаксации.

Влияние локальных магнитных полей на форму спектра ЭПР проявляется в изменении величины T_2 , которая зависит от расстояния между парамагнитными центрами. Если отсутствует уширение, вызываемое насыщением (T_1 не слишком велики), и можно пренебречь уширением, связанным с коротким временем жизни спина на верхнем уровне (T_1 не слишком мало), T_2 является единственным параметром, характеризующим спектр ЭПР.

В разбавленных растворах спектр почти всегда имеет так называемую лоренцову форму (рис. 1.4а):

$$I(H) = \frac{T_2 \gamma}{\pi} \frac{1}{1 + T_2^2 \gamma^2 (H - H_0)^2}, \quad (1.26)$$

где γ — гиромангнитное от-

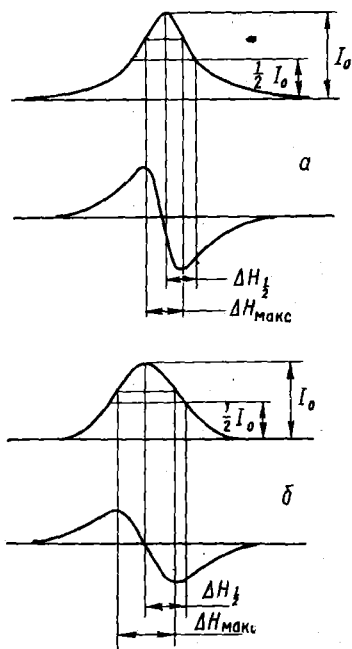


Рис. 1.4. Лоренцова (а) и гауссова (б) формы линий спектра ЭПР

ношение для электрона; $I(H)$ — амплитуда спектра.

В некоторых случаях в твердых телах спектр ЭПР имеет гауссову форму (рис. 1.4 б):

$$I(H) = T_2 \gamma \ln 2 \exp - [\pi (\ln 2)^2 T_2^2 \gamma^2 (H - H_0)^2]. \quad (1.27)$$

Формулы (1.26) и (1.27) описывают спектры, площадь которых нормирована: $\int_{-\infty}^{+\infty} I(H) dH = 1$. Время релак-

сации T_2 простыми соотношениями связано с величиной $\Delta H_{1/2}$ (см. рис. 1.4). Для лоренцовой формы линии $\frac{1}{T_2} = \Delta H_{1/2}$, для гауссовой $\frac{1}{T_2} = \gamma \Delta H_{1/2} \sqrt{\pi \ln 2}$. При регистрации спектра в виде первой производной легко может быть измерена величина $\Delta H_{\max}$ (см. рис. 1.4), поэтому полезны следующие соотношения:

$$\Delta H_{\max} = \frac{2}{\sqrt{3}} \Delta H_{1/2} \quad (\text{лоренцова форма});$$

$$\Delta H_{\max} = \sqrt{\frac{1}{2 \ln 2}} \Delta H_{1/2} \quad (\text{гауссова форма}).$$

Влияние анизотропии g -фактора на положение и форму спектра ЭПР. Представим себе монокристалл, в котором все парамагнитные центры ориентированы одинаково относительно кристаллографических осей. При любой ориентации кристалла по отношению к внешнему магнитному полю спектр будет регистрироваться при значениях поля, равных $H_0 = \frac{h\nu}{g\beta}$, где g определяется по формулам (1.7) или (1.8). Поворот кристалла будет изменять величину g , а следовательно, и H_0 . Так, например, при аксиально-анизотропном g -факторе ($g_x = g_y$) g будет меняться от $g = g_{\parallel}$ ($\theta = 0$) до $g = g_{\perp}$ ($\theta = \pi/2$), а величины резонансного поля — от $H_{\parallel} = \frac{h\nu}{g_{\parallel}\beta}$ до $H_{\perp} = \frac{h\nu}{g_{\perp}\beta}$. Если парамагнитные центры ориентированы случайно (поликристаллические, стеклообразные образцы), спектр представляет собой наложение спектров групп одинаково ориентированных центров (рис. 1.5). Изменение ориентации такого образца никак не будет сказываться ни на форме, ни на положении спектра. Бóльшая амплитуда спектра вблизи $g_{\perp}$ отражает то, что при случайной ориентации вероят-

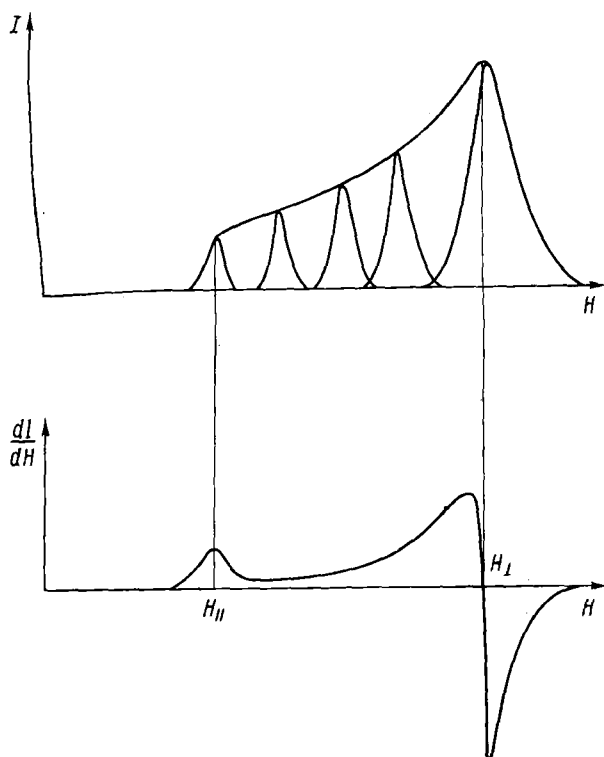


Рис. 1.5. Спектр ЭПР-образца, содержащего случайно ориентированные парамагнитные центры с аксиально-анизотропным g -фактором

ность ориентаций, перпендикулярных магнитному полю, больше вероятности параллельных ориентаций. Разность значений резонансных полей, соответствующих $g_{\parallel}$ и $g_{\perp}$, пропорциональна частоте переменного поля:

$$\Delta H = H_{\perp} - H_{\parallel} = \frac{h\nu}{\beta} \left(\frac{1}{g_{\perp}} - \frac{1}{g_{\parallel}} \right).$$

Спектры, зарегистрированные при большей частоте, лучше разрешены. Это справедливо и тогда, когда регистрируется спектр образца, содержащего несколько типов парамагнитных центров с отличающимися значениями g -факторов.

Быстрое вращение парамагнитной частицы приводит к тому, что анизотропия перестает проявляться и g усредняется:

$$g = \frac{1}{3} (g_x + g_y + g_z).$$

Частота вращения, необходимая для усреднения g -фактора, тем больше, чем больше различия между g_x , g_y и g_z .

§ 6. СВЕРХТОНКАЯ СТРУКТУРА СПЕКТРОВ ЭПР

Сверхтонкая структура (СТС) возникает в спектрах ЭПР вследствие взаимодействия магнитного момента неспаренного электрона с магнитными моментами ядер, которые охватываются орбиталью электрона.

СТС от одного парамагнитного ядра. Рассмотрим атом, в котором неспаренный электрон взаимодействует с одним протоном, (спин протона $I = 1/2$). Во внешнем магнитном поле H , так же как и для электрона, будут реализовываться две ориентации магнитного момента протона: по полю ($m_s = +1/2$) и против поля ($m_s = -1/2$). Магнитный момент протона создает в месте нахождения электрона дополнительное магнитное поле ΔH_I . Поэтому при напряженности внешнего магнитного поля H_0 неспаренные электроны части атомов, у которых $m_I = +1/2$, окажутся в суммарном поле $H = H_0 + \Delta H_I$. В атомах, у которых $m_I = -1/2$, величина суммарного поля равна $H = H_0 - \Delta H_I$.

В магнитном поле энергии атомов, ядра которых находятся в состояниях с $m_I = +1/2$ и $m_I = -1/2$, практически не различаются, поэтому число ядер в этих состояниях практически одинаково. Отсюда и число электронов, находящихся в дополнительных полях $+\Delta H_I$ и $-\Delta H_I$, также одинаково. Таким образом, каждый энергетический уровень неспаренного электрона расщепится на два равнозаселенных уровня (рис. 1.6).

Правило отбора при электронных переходах $\Delta m_I = 0$. Это значит, что за время электронного перехода не происходит изменения ориентации ядерного спина. Из рис. 1.6 видно, что в результате расщепления уровней вместо одной линии поглощения появляются две при напряженности внешнего магнитного поля $H_0 - \Delta H_I$ и $H_0 + \Delta H_I$. Расстояние между линиями в спектре называется сверхтонким расщеплением, $a = 2\Delta H_I$ и измеря-

ется чаще всего в единицах напряженности магнитного поля, но может быть измерено также в единицах частоты. Величина a зависит от плотности неспаренного электрона вблизи протона и указывает, таким образом, на характер распределения электронной плотности.

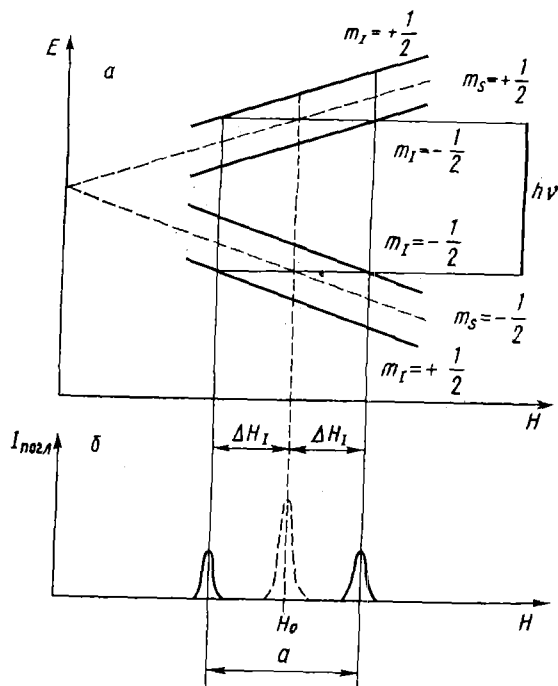


Рис. 1.6. Диаграмма уровней (а) и спектр ЭПР (б), возникающий при взаимодействии неспаренного электрона с одним протоном; пунктиром обозначены уровни и спектр при отсутствии сверхтонкого взаимодействия

СТС от нескольких парамагнитных ядер. Вначале рассмотрим СТС от нескольких магнитно-эквивалентных ядер, т. е. таких, которые обладают одинаковыми спинами и создают на неспаренном электроном одинаковые по абсолютной величине магнитные поля ΔH_I . В качестве примера рассмотрим радикал CH_3 , в котором три эквивалентных протона. Построение теоретического спектра ЭПР может быть осуществлено с по-

мощью диаграммы, изображенной на рис. 1.7. По горизонтальной оси этой диаграммы отложена напряженность внешнего магнитного поля $H_{\text{вн}}$, создаваемого магнитом, как это и имеет место при регистрации спектра. Если бы протоны не обладали магнитными моментами, спектр представлял бы собой одиночную линию, регистрируемую во внешнем поле $H_{\text{ин}} = H_0 = \frac{h\nu}{g\beta}$ (формула

(1.15)). Влияние ядра первого протона приводит к тому, что у половины радикалов неспаренный электрон оказывается в суммарном магнитном поле $H_{\text{вн}} + \Delta H_I$ (спин ядра ориентирован по полю), у другой половины радикалов — в поле $H_{\text{вн}} - \Delta H_I$ (спин ядра ориентирован против поля). Поскольку при фиксированной частоте резонансное поглощение всегда наблюдается при суммарной напряженности магнитного поля на электро-

$$H_0 = \frac{h\nu}{g\beta},$$
 резонанс для первой группы ради-

калов будет наблюдаться при напряженности внешнего поля $H = H_0 - \Delta H_I$, для второй группы $H = H_0 + \Delta H_I$. В обоих случаях неспаренный электрон оказывается в суммарном магнитном поле $H_0 = \frac{h\nu}{g\beta}$. Итак, в резуль-

тате взаимодействия с первым протоном линия поглощения расщепится на две с расстоянием между ними $a = 2\Delta H_I$. Это и изображено во второй строчке диаграммы. Второй протон расщепляет каждую из двух линий, изображенных во второй строчке диаграммы, снова на две. Поскольку протоны эквивалентны, т. е. константы СТС a одинаковы, расстояние между этими линиями такое же, как в первой строчке, т. е. равно a . Как видно из диаграммы, это приводит к тому, что две линии в центре спектра совпадают и в результате дают одну линию удвоенной интенсивности. Итак, взаимодействие неспаренного электрона с двумя эквивалентными протонами приводит к спектру из трех равноотстоящих линий с расщеплением, равным a , и соотношением интенсивностей $1:2:1$ (3-я строчка). Аналогично учитывается влияние третьего протона. Полный спектр ЭПР радикала CH_3 состоит из 4 равноотстоящих линий с расщеплением, равным a , и соотношением интенсивностей $1:3:3:1$.

Под диаграммой представлены ориентации спинов ядер и величины создаваемых всеми ядрами дополни-

тельных магнитных полей $\Sigma \Delta H_I$, соответствующих каждой линии спектра. Следует ясно отдавать себе отчет в том, что каждая из линий спектра отражает резонансный переход только в группе радикалов с определенной величиной $\Sigma \Delta H_I$. Видно, что только одна комбинация направления спинов создает на неспаренном электроны поле $+3\Delta H_I$ и одна $-3\Delta H_I$. Каждое из полей $\pm \Delta H_I$ создается тремя различными комбинациями спинов. Поскольку все комбинации равновероятны, это приводит к тому, что в $1/8$ всех радикалов дополнительное поле равно $-3\Delta H_I$, в $3/8$ $-\Delta H_I$, в $3/8$ $+\Delta H_I$, в $1/8$ $+3\Delta H_I$. В результате соотношение интенсивностей в спектре составляет 1:3:3:1. Это распределение интенсивностей мы и получили, строя диаграмму и не учитывая в явном виде направления спинов ядер.

Схема для четырех эквивалентных протонов, например, в ион-радикале *n*-бензосемихинона $C_6H_4O_2^-$ показывает, что спектр состоит из пяти равностоящих компонент с распределением интенсивностей 1:4:6:4:1. В общем случае распределение интенсивностей в спектре парамагнитного центра с *n* эквивалентными протонами описывается коэффициентами биномиального разложения $(1+\alpha)^n$. Эти коэффициенты представлены ниже в виде треугольника Паскаля, который показывает число компонент СТС и распределение интенсивностей в спектре для $n \leq 6$.

<i>n</i>										
0				1						
1				1		1				
2				1		2		1		
3			1		3		3		1	
4			1		4		6		4	
5		1		5		10		10		5
6	1		6		15		20		15	

Диаграмма, аналогичная описанной выше, может быть построена для парамагнитной частицы с эквивалентными ядрами, спин которых больше $1/2$. Рассмотрим радикал CD_3 , в котором неспаренный электрон взаимодействует с тремя эквивалентными дейтронами. Спин дейтрона $I=1$ и в магнитном поле принимает три ориентации: по полю, против поля, создавая на электроны дополнительные магнитные поля $\pm \Delta H_I$, и перпендикулярно полю ($\Delta H_I=0$). Взаимодействие неспаренного

электрона с дейтроном приводит к расщеплению линии на три компоненты. Диаграмма, приведенная на рис. 1.8, показывает, что спектр CD_3 представляет со-

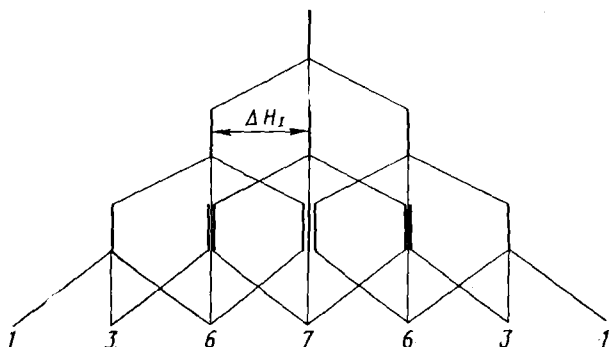


Рис. 1.8. СТС, возникающая в результате взаимодействия неспаренного электрона с тремя эквивалентными дейтронами

бой септет с распределением интенсивностей $1:3:6:7:6:3:1$ и расщеплением $a = \Delta H_I$.

Возникновение СТС в результате взаимодействия неспаренного электрона с несколькими группами эквивалентных ядер рассмотрим на примере анион-радикала бутадиена $CH_2=CH-CH=CH_2^-$. В нем можно выделить две группы эквивалентных протонов: 4 концевых и два других с константами СТС a_1 и a_2 соответственно. Известно, что $a_1 \gg a_2$. Взаимодействие с 4 эквивалентными протонами приводит к спектру, состоящему из 5 линий с соотношением интенсивностей $1:4:6:4:1$. Каждая из этих линий дополнительно расщепляется двумя протонами на три линии с соотношением интенсивностей $1:2:1$, что приводит к спектру, состоящему из 15 линий с соотношением интенсивностей $1:2:1:4:8:4:6:12:6:4:8:4:1:2:1$ (рис. 1.9 а).

Вообще максимальное число линий от m групп эквивалентных протонов по n протонов в каждой равно $\prod (n_m + 1)$. Для рассмотренного случая $n_1=4$, $n_2=2$.

Число линий равно $(4+1)(2+1)=15$. Важно отметить следующие два обстоятельства. Соотношение интенсивностей и число линий в спектре зависят от соотношения

между a_1 и a_2 . Если бы в анион-радикале бутадиена выполнялось $a_1 \ll a_2$, при сохранении числа линий соотношение интенсивностей было бы иным: 1:4:6:4:1:2:8:12:8:2:1:4:6:4:1 (рис. 1.9 б). Если одна из

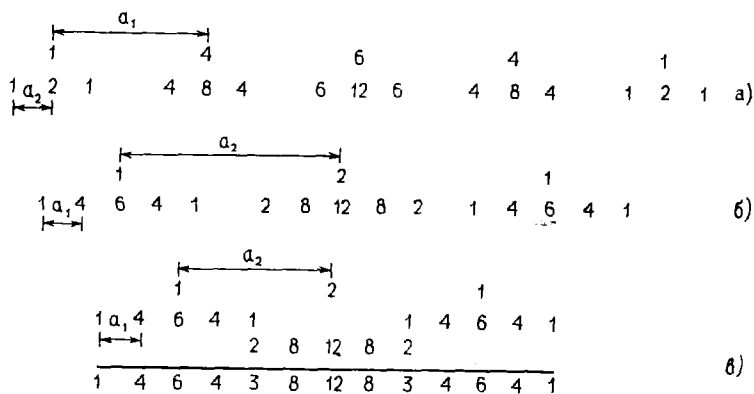


Рис. 1.9. Спектр анион-радикала бутадиена: $a_1 \gg a_2$ (а), $a_1 \ll a_2$ (б), $a_2 = 4a_1$ (в)

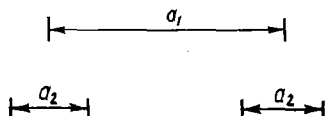
констант СТС кратна другой, например $a_2 = 4a_1$, число линий будет равно 13 (рис. 1.9 в).

СТС, возникающая от взаимодействия неспаренного электрона с n неэквивалентными ядрами (все константы СТС различны), в том случае, если нет кратных между собой констант СТС, приводит к спектру из $(2I+1)^n$ линий. Действительно, каждое последующее ядро расщепляет каждую из линий на $(2I+1)$ линию; n неэквивалентных протонов приводят к спектру из 2^n линий. В качестве примера на рис. 1.10 приведена диаграмма спектра радикала $\text{HO}\ddot{\text{O}}\text{NCOOH}$, в котором неспаренный электрон взаимодействует с α протоном ($a_1 = 17,4$ Гс) и с протоном гидроксильной группы ($a_2 = 2,8$ Гс). Спектр состоит из 4 линий. Отметим, что построение диаграммы всегда удобно начинать с расщепления на ядре, величина константы СТС для которого наибольшая.

Идентификация парамагнитных частиц по СТС спектра ЭПР в общем случае складывается из следующих стадий: 1) предположение о возможной структуре парамагнитной частицы, ответственной за спектр ЭПР;

на этой стадии большую помощь может оказать предварительный анализ спектра; 2) построение теоретического спектра предполагаемой частицы; 3) сравнение теоретического спектра с экспериментальным. На второй стадии из постулированной структуры частицы, а также в ряде случаев из квантовохимических расчетов долж-

Рис. 1.10. СТС, возникающая в результате взаимодействия неспаренного электрона с двумя неэквивалентными протонами



ны быть сделаны предположения о числе взаимодействующих с неспаренным электроном парамагнитных ядер, о возможном числе групп эквивалентных ядер, об относительных величинах констант СТС.

Природа взаимодействия магнитных моментов электрона и ядра.

Контактное ферми-взаимодействие. Этот тип взаимодействия наблюдается, если имеется конечная, не равная нулю плотность неспаренного электрона в точке расположения ядра. Только s -орбитали атомов удовлетворяют описанному условию. Например, волновая функция электрона в атоме водорода, находящегося на $1s$ -орбитали, равна

$$\psi = \left(\frac{1}{\pi r_0^3} \right)^{1/2} \exp \left(-\frac{r}{r_0} \right).$$

При $r = 0$ $|\psi(0)|^2 = \frac{1}{\pi r_0^3}$ (r_0 — радиус первой бортовой орбиты). Молекулярные орбитали могут быть представлены в виде линейной комбинации атомных орбиталей. Для неспаренного электрона, находящегося на молекулярной орбитали, величина контактного взаимодействия определяется вкладом атомных s -орбиталей. Контактное взаимодействие изотропно, т. е. не зависит от ориентации парамагнитных частиц по отношению к внешнему магнитному полю. Константа a_i изотропного сверхтонкого взаимодействия в единицах напряженности магнитного поля может быть выражена в виде

$$a_i = \left(\frac{8\pi}{3} \right) |\psi(0)|^2 g_i \beta_i,$$

где β_I — ядерный магнетон; g_I — g -фактор ядра. В таблице приведены рассчитанные для s -электронов максимальные константы контактного взаимодействия в некоторых атомах. Ядра, содержащие четные количества протонов и нейтронов, не обладают механическим и магнитным моментом.

Спины и максимальные значения констант изотропного сверхтонкого взаимодействия некоторых атомов

Атом	Спин	a_H , Гс
^1H	1/2	508
^2D	1	78
^{13}C	1/2	1 110
^{14}N	1	550
^{19}F	1/2	17 110
^{35}Cl	3/2	1 665
^{37}Cl	3/2	1 385
^{79}Br	3/2	7 760

Диполь-дипольное анизотропное взаимодействие. Анизотропное сверхтонкое взаимодействие можно рассматривать как взаимодействие двух магнитных диполей (частиц, обладающих магнитными моментами) — неспаренного электрона и ядра. Кроме внешнего магнитного поля электрон оказывается также в магнитном поле ядра. Величина этого дополнительного магнитного поля в любой точке пространства равна:

$$\Delta H = \mu_z \frac{3 \cos^2 \theta - 1}{r^3},$$

где μ_z — компонента магнитного момента ядра вдоль направления внешнего поля; r — расстояние от ядра; θ — угол между H и направлением «ядро — выбранная точка пространства». Локальное магнитное поле ΔH_a , которое создается за счет диполь-дипольного взаимодействия, есть среднее значение величины ΔH и может быть представлено в виде произведения двух сомножителей:

$$\Delta H_a = \langle \Delta H \rangle = \langle 3 \cos^2 \theta - 1 \rangle \left\langle \frac{1}{r^3} \right\rangle;$$

$$\langle 3 \cos^2 \theta - 1 \rangle = \int \psi_\theta^* (3 \cos^2 \theta - 1) \psi_\theta d\tau;$$

$$\left\langle \frac{1}{r^3} \right\rangle = \int \psi_r^* \left(\frac{1}{r^3} \right) \psi_r d\tau,$$

где ψ — волновая функция неспаренного электрона. Расчет показывает, что если электронное облако сферически-симметрично (s — орбиталь), значение ΔH_a равно нулю.

Явление анизотропии СТС иллюстрируется рис. 1.11. Рассмотрим гипотетическую двухатомную молекулу, неспаренный электрон в которой расположен на негибридной атомной p_z -орбитали атома А, а ядро атома В обладает магнитным моментом. Из рис. 1.11 видно, что

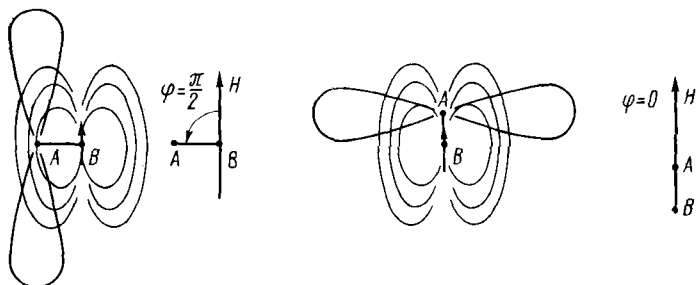


Рис. 1.11. Анизотропное взаимодействие спина ядра с электроном

взаимодействие неспаренного электрона с магнитным моментом ядра зависит от угла φ между молекулярной осью и направлением внешнего магнитного поля H . Значение φ определяет величину ΔH_a . Этот эффект связан с тем, что при изменении φ направление магнитного момента ядра сохраняется, так как оно определяется направлением H .

Соответствующая компонента СТС наблюдается в поле $H - \Delta H_a$; поэтому если молекулы АВ ориентированы одинаково, при вращении образца величина ΔH_a будет изменяться от $\Delta H_{\min}$ до $\Delta H_{\max}$, а компоненты СТС будут наблюдаться в зависимости от ориентации при различных величинах напряженности внешнего магнитного поля. Фиксированная беспорядочная ориентация молекул приведет к уширению компонент СТС и изменению их формы, так как величина ΔH_a будет отражать все возможные ориентации. Таким образом, пространственная анизотропия СТС приводит к результатам, во многом аналогичным анизотропии g -фактора. На рис. 1.12 приведен спектр хаотически ориен-

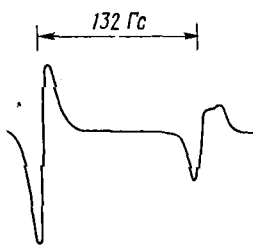


Рис. 1.12. Спектр ЭПР радикала НСО при 77 К

тированных радикалов НСО при 77 К. Форма компонент СТС указывает на аксиальную анизотропию константы СТС (сравни с рис. 1.5).

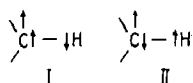
Анизотропное взаимодействие резко падает при увеличении расстояния между магнитными диполями. Поэтому, например, анизотропное взаимодействие с протоном, находящимся в β -положении к атому углерода, на p_z -орбитали которого локализован неспаренный электрон, практически не проявляется.

Быстрое вращение молекул, например в невязкой жидкости, приведет к тому, что электронное облако станет как бы сферически-симметричным, а анизотропная СТС исчезнет (константа анизотропной СТС станет равной нулю). В этих условиях будет наблюдаться только изотропная СТС, связанная с контактным взаимодействием.

Сильное обменное взаимодействие, усредняя величины локальных полей, также приводит к исчезновению как анизотропной, так и изотропной СТС.

Изотропная СТС в органических свободных радикалах. Рассмотрим радикал CH_3 . Химические связи в этом радикале образуются за счет sp^2 -гибридных орбиталей атома С и s -орбиталей атома Н, а свободный электрон находится на негибридной $2p_z$ -орбитали углерода. Все три протона лежат в одной плоскости, проходящей через атом С и перпендикулярной оси симметрии $2p_z$ -орбитали.

Плотность неспаренного электрона в плоскости, проходящей через ядра атомов Н, равна нулю. Однако в спектре CH_3 четко проявляется изотропная СТС от трех эквивалентных протонов — четыре равноотстоящие линии с соотношением интенсивностей 1:3:3:1, $a_H = 22,5$ Гс. Причиной появления СТС является *конфигурационное взаимодействие*. Рассмотрим фрагмент С—Н радикала CH_3 . Связь С—Н обеспечивается двумя спаренными электронами. Если не учитывать обменного взаимодействия, распределение электронов можно рассматривать как наложение двух равноправных структур:



Однако в действительности структура I более предпочтительна, так как обеспечивает обменное взаимодейст-

вие между неспаренным $2p_z$ -электроном и тем электроном связи C—H, спин которого параллелен спину $2p_z$ -электрона. Обменное взаимодействие приводит к поляризации спинов и в результате — к некоторому увеличению плотности неспаренного электрона на атоме углерода и появлению плотности неспаренного электрона на s -орбитали атома водорода. Следует отметить, что при этом знак спиновой плотности на атоме углерода противоположен знаку спиновой плотности на атоме водорода.

Конфигурационное взаимодействие объясняет также спектры ион-радикала $C_6H_6^+$ и семихинонных ион-радикалов. Неспаренный электрон в $C_6H_6^+$ находится в π -системе ароматического кольца. Плотность неспаренного электрона в плоскости кольца, в которой расположены протоны, равна нулю. Однако в спектре $C_6H_6^+$ наблюдается СТС от шести эквивалентных протонов — семь равноотстоящих линий.

Радикалы, у которых неспаренный электрон локализован в основном на p_z -орбитали или находится на π -орбитали, называются π -радикалами. К этому типу принадлежит большинство органических свободных радикалов. Мак-Коннел предложил для органических радикалов соотношение $a_H = Q\rho$, связывающее величину расщепления a_H на атоме водорода с ρ -плотностью неспаренного электрона на соседнем атоме углерода. Константа Q для однотипных радикалов меняется не очень

сильно. Для радикалов $\begin{matrix} R_1 \\ \diagdown \\ C-H \\ \diagup \\ R_2 \end{matrix}$ Q и ρ зависят от

природы заместителей. Если R_1 и R_2 — алкильные группы, $Q = 24-25$ Гс. Величина ρ может быть вычислена по формуле: $\rho = (1-\Delta x_1)(1-\Delta x_2)$. Величины Δx для разных заместителей приводятся в соответствующих

таблицах. Рассмотрим фрагмент $\begin{matrix} A \\ \diagdown \\ C-CH_3 \\ \diagup \\ B \end{matrix}$. Это мо-

жет быть этильный радикал (A и B — атомы водорода), и неспаренный электрон находится на $2p_z$ -орбитали углерода. Если A и B — атомы углерода бензольного кольца, неспаренный электрон находится в его π -системе. В радикалах, включающих в себя такой фрагмент, наблюдается СТС от протонов группы CH_3 . Это объясняется явлением сверхсопряжения. Оно заключается

В том, что при определенных условиях неспаренный электрон оказывается на молекулярной орбитали, охватывающей протоны группы CH_3 и образовавшейся из $2p_z$ -орбитали неспаренного электрона (соответственно π -системы бензольного кольца) и sp^3 -гибридных орбиталей, связывающих атомы водорода с атомами углерода в группе CH_3 .

Условием возникновения сверхсопряжения является перекрывание волновых функций неспаренного электрона и sp^3 -орбиталей связей $\text{C}-\text{H}$ в CH_3 . При этом существенна схожесть симметрии этих функций. Взаимодействие может осуществляться с двумя или тремя протонами группы CH_3 .

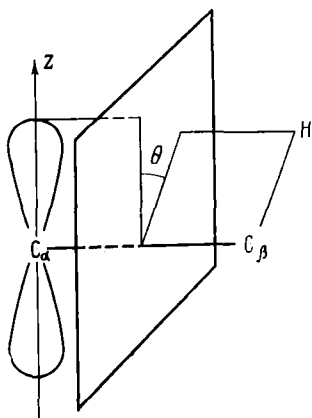


Рис. 1.13. Взаимодействие неспаренного электрона с β -протоном

Быстрое вращение группы CH_3 вокруг связи $\text{C}-\text{C}$ приводит к появлению СТС от трех эквивалентных протонов.

Константы изотропного сверхтонкого взаимодействия с β -протоном в алкильных π -радикалах зависят от угла θ между осью p_z -орбитали неспаренного электрона и проекцией связи $\text{C}-\text{H}$ на плоскость, перпендикулярную связи $\text{C}_\alpha-\text{C}_\beta$ (рис. 1.13).

Так, например, при облучении полиэтилена, кристаллического высокомолекулярного парафина и низкомолекулярного парафина образует-

ся один и тот же радикал $-\text{CH}_2-\dot{\text{C}}\text{H}-\text{CH}_2-$. Однако в первых двух веществах цепи имеют плоскую конфигурацию; угол θ одинаков для всех четырех атомов водорода обеих CH_2 -групп. Так как величины сверхтонкого расщепления на α - и β -протонах близки, наблюдается спектр от пяти эквивалентных протонов — шесть линий. В низкомолекулярном парафине возможны различные ориентации сегментов цепи и спектр сложнее: он состоит из большего числа линий.

В органических σ -радикалах неспаренный электрон локализован на σ -орбитали. К σ -радикалам относятся радикал $\text{H}_2\text{C}=\dot{\text{C}}\text{H}$, формильный радикал $\text{H}-\dot{\text{C}}=\text{O}$.

Значительный вклад s -состояния атома Н в формильном радикале приводит к большой величине константы СТС ($a=132$ Гс). Такая величина сверхтонкого расщепления не наблюдается в π -радикалах и является второй по величине после атома водорода (506 Гс).

§ 7. ПРИМЕНЕНИЕ МЕТОДА ЭПР В ХИМИЧЕСКОЙ КИНЕТИКЕ

Метод ЭПР оказался чрезвычайно плодотворным для изучения механизма и кинетических закономерностей протекания химических реакций. Это объясняется большой ролью, которую играют парамагнитные образования в химических процессах, и высокой чувствительностью метода. Кроме того, непарамагнитные частицы «прозрачны» для метода ЭПР, что существенно облегчает расшифровку спектра.

Количество парамагнитных спектров в образце пропорционально площади под спектром поглощения

$$\int_{-\infty}^{+\infty} I(H) dH \text{ или } \iint_{-\infty}^{+\infty} \frac{dI(H)}{dH} dH^2,$$

если спектр зарегистрирован в виде первой производной. Ограничения чувствительности связаны в первую очередь с собственными шумами прибора. Так как амплитуда спектра должна превышать уровень шумов, чувствительность зависит от ширины спектра. Например, для нормированной лоренцовой линии максимальная амплитуда равна $\frac{1}{\pi \Delta H_{1/2}}$. Это значит, что при одной

и той же концентрации парамагнитных центров, а следовательно, одинаковой площади под спектром максимальная амплитуда обратно пропорциональна величине $\Delta H_{1/2}$. Именно поэтому чувствительность часто выражают в виде произведения числа спинов в образце на $\Delta H_{1/2}$ в гауссах. У лучших современных приборов чувствительность достигает $(2 \cdot 10^{10} - 5 \cdot 10^{10}) \cdot \Delta H_{1/2}$ спинов. Существуют специальные способы, позволяющие поднять чувствительность с помощью накопления сигнала, однако это всегда связано с очень существенным увеличением времени регистрации. Следует также отметить, что объем образца, который может быть подвергнут исследованию, ограничен. Для жидкой и твердой фаз он не превышает обычно 0,2—0,5 см³.

Уже сама возможность обнаружить в реагирующей системе парамагнитные центры, например атомы и радикалы, являющиеся промежуточными продуктами сложных химических процессов, часто позволяет высказать предположение о механизме этих процессов. Знание параметров спектров, в первую очередь СТС, делает принципиально возможной идентификацию парамагнитных центров, хотя практически эта задача оказывается часто весьма сложной и трудоемкой. Тонкая структура (ТС) спектров ЭПР может наблюдаться в системах со спином $S \geq 1$. Связь вида ТС с симметрией электрического поля, в котором находятся соответствующие частицы, является важным источником сведений о природе и геометрии их окружения. Такого рода данные существенны при изучении координационных соединений ионов металлов переменной валентности.

Результаты наблюдений за изменением концентрации отдельных парамагнитных центров во времени представляют ценную информацию о кинетике процессов

Следует подчеркнуть, что концентрация активных короткоживущих радикалов в термических реакциях такова, что их не удастся зарегистрировать обычным способом, и для этой цели используются специальные методы.

В жидкой и газовой фазах при исследовании короткоживущих радикалов используется струевая методика, которая заключается в следующем: непосредственно перед резонатором спектрометра в специальном смесителе смешиваются вещества, реакцию между которыми предстоит изучить. Смесь с большой скоростью продавливается через ячейку, находящуюся в резонаторе. Таким образом, удается поддерживать в резонаторе достаточно высокую концентрацию образующихся в ходе реакции короткоживущих радикальных продуктов в течение времени, достаточного для регистрации спектра. При исследованиях в газовой фазе в струю газа непосредственно перед резонатором могут вводиться атомы и радикалы, получаемые в электрическом разряде. Таким образом, могут быть изучены как первичные радикальные продукты электроразряда, так и вторичные радикальные продукты, возникающие в результате химической реакции.

Использование струевой методики позволяет не

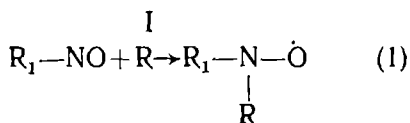
только непосредственно наблюдать продукты, участие которых в ряде реакций только постулировалось, но и в итоге получить константы скорости отдельных элементарных стадий реакции. В качестве примера укажем на идентификацию и изучение кинетического поведения атомов Н, О, F, Cl, Br и радикала OH в цепных реакциях, протекающих в смесях $\text{H}_2 + \text{O}_2$, $\text{F}_2 + \text{CCl}_4$, $\text{F}_2 + \text{CH}_3\text{Br}$ (газовая фаза). В жидкой фазе метод ЭПР был применен для изучения цепного окисления углеводородов, реакций радикала OH с различными спиртами и т. д. Метод ЭПР широко используется при изучении механизма и кинетики цепной полимеризации.

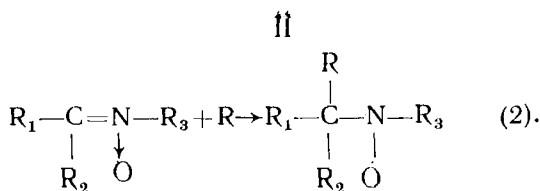
Метод ЭПР позволяет наблюдать парамагнитные центры, возникающие под действием мощного источника излучения (γ -излучение, быстрые электроны, свет) на образец, непосредственно находящийся в спектрометре. Таким образом было изучено, например, поведение радикала C_2H_5 , образующегося при радиоллизе жидкого этана, а также ряда других короткоживущих радикалов.

В настоящее время широкое распространение получили методы «спиновых ловушек», «спиновой зонда» и «спиновых меток».

Метод спиновых ловушек. В основе метода лежит реакция специально вводимой в исследуемую систему непарамагнитной молекулы (ловушки) с короткоживущим радикалом, в результате которой образуется стабильный радикал, имеющий характерный спектр ЭПР. Использование спиновых ловушек позволяет идентифицировать короткоживущие радикальные продукты, а также в ряде случаев получать кинетическую информацию о константах скоростей радикальных стадий исследуемой реакции.

В качестве спиновых ловушек наиболее широко используются нитрозосоединения (I) и нитроны (II). В результате реакций 1 и 2 образуются стабильные парамагнитные аддукты, которые можно зарегистрировать методом ЭПР:





Одной из широко используемых спиновых ловушек является третнитрозобутан (ТНБ) трет- $\text{C}_4\text{H}_9\text{NO}$. Поскольку в этом соединении с атомом азота связан тре-

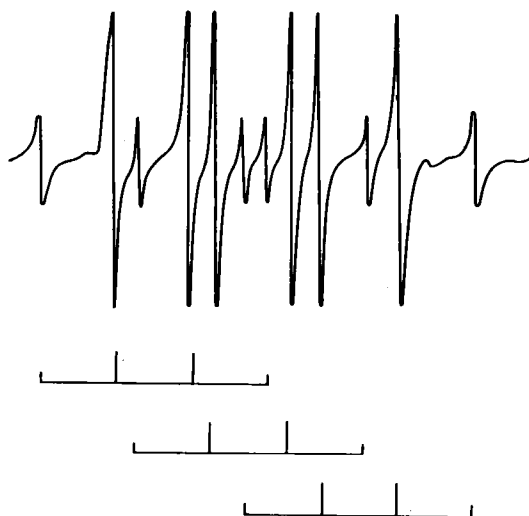


Рис. 1.14. Спектр ЭПР аддукта ТНБ с метильным радикалом

тичный атом углерода, в спектре радикальных аддуктов не проявляется СТС от атомов водорода исходного нитрозосоединения, что существенно упрощает расшифровку спектра. На рис. 1.14 приведен спектр ЭПР аддукта ТНБ с радикалом CH_3 , представляющий собой триплет кватрето, возникающий от расщепления кватрета с соотношением интенсивностей 1:3:3:1 (спектр CH_3) на ядре азота.

Спиновые ловушки широко используются при изучении механизмов термических, фотохимических и радиа-

ционно-химических реакций. Приведем несколько примеров. Так, было показано, что при окислении спиртов радикалом OH происходит отрыв от молекулы спирта α -атома водорода, так как в аддукте была идентифицирована СТС от фрагмента $\text{R}-\dot{\text{C}}\text{H}-\text{OH}$. При фотолизе различных галогензамещенных метанов были обнаружены аддукты с радикалами CCl_3 , CHCl_2 . При изучении радикальных продуктов электрического разряда в H_2 , D_2 , CH_4 были идентифицированы продукты присоединения к радикальной ловушке H , D , и CH_3 .

Определение констант скоростей радикальных реакций с помощью спиновых ловушек основано на изучении кинетики образования аддуктов с первичными и вторичными продуктами исследуемой реакции. При этом необходимо знание констант скоростей реакций различных радикалов с самой спиновой ловушкой. В настоящее время значительное количество таких данных известно.

Метод спинового зонда позволяет из анализа формы линии спектра ЭПР зонда получать информацию о вращательной подвижности молекул. Такая информация существенна при исследовании кинетических закономерностей протекания химических процессов в конденсированной фазе. Спиновые зонды широко используются в биофизических исследованиях, например при изучении структуры биологических мембран.

В качестве спиновых зондов используются вводимые в исследуемую систему стабильные радикалы, чаще всего нитроксильные. Если в таком радикале наблюдается СТС только от ядра азота, спектр представляет собой триплет с соотношением интенсивностей 1:1:1. В условиях малой подвижности в спектре проявляется анизотропия g -фактора и СТС. На рис. 1.15 представлены спектры радикала 2,2,6,6-тетраметилпиперидин-1-оксида при различных значениях времени корреляции τ_c . Величина τ_c может быть использована в качестве оценки частоты вращения зонда ν , $\tau_c \cong 1/\nu$. Метод ЭПР позволяет определять времена корреляции в диапазоне 10^{-7} — 10^{-10} с. Расчет τ_c может быть произведен с использованием некоторых простых параметров спектра зонда. При этом оказывается возможным обнаружить и охарактеризовать случаи, когда вращение зонда является анизотропным, т. е. когда частоты вращения вокруг различных осей отличаются. Такие данные

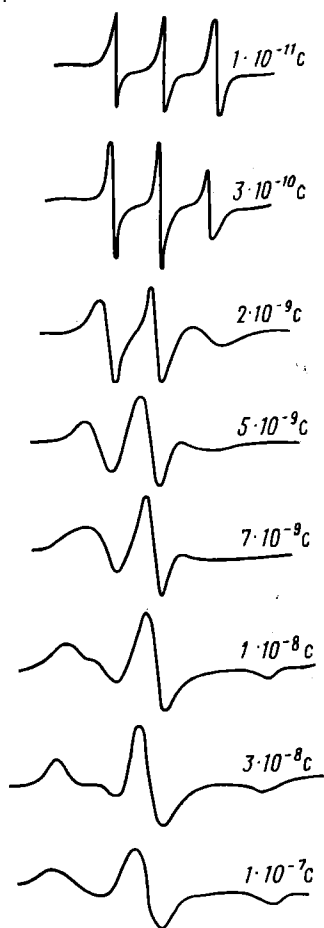


Рис. 1.15. Спектры ЭПР нитроксильного радикала в глицерине при различных временах корреляции

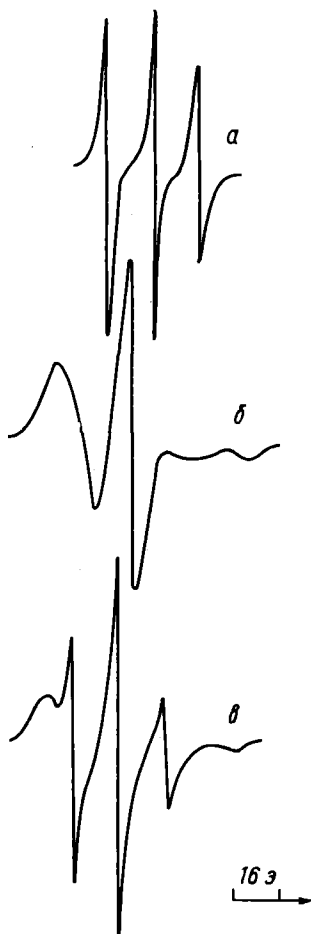


Рис. 1.16. Спектр ЭПР нитроксильного радикала в бутадиеновом каучуке (а), полистироле (б) и их блоксополимере (в)

могут быть весьма полезными при изучении химических реакций в анизотропных системах, например в жидких кристаллах.

Следует подчеркнуть, что величина τ_c определяется ближайшим окружением молекулы зонда. Это позволя-

ет идентифицировать различные неоднородности образца. На рис. 1.16 приведены спектры зонда в бутадиеновом каучуке (а), полистироле (б) и их блоксополимере (в). Хорошо видно, что в блоксополимере существуют области, характеризующиеся молекулярной подвижностью, типичной для бутадиенового каучука и полистирола. Важной и интересной областью применения спиновых зондов является изучение адсорбции и катализа. Спектр ЭПР адсорбированного зонда несет в себе информацию о природе и свойствах адсорбционно-каталитического центра. С кинетической точки зрения существенный интерес представляет изучение динамики формирования и изменения свойств адсорбционного слоя. Так, например, анализ спектров адсорбированного на двуокиси кремния нитроксильного радикала позволил обнаружить неоднородный характер адсорбции на начальных стадиях процесса, наблюдать диффузию адсорбата на поверхности и оценить величину коэффициента поступательной диффузии.

Метод спиновой метки заключается в том, что к непарамагнитной молекуле прикрепляется ковалентной, гидрофобной или какой-либо другой связью стабильный радикал так, чтобы свободная валентность оказалась незатронутой. Особенно широко для этого используются нитроксильные радикалы различного строения. В зависимости от природы связи метки с исходной молекулой, геометрии окружения и других причин парамагнитная группа $\text{>N}-\dot{\text{O}}$ может быть жестко закреплена (СТС будет анизотропной), движение этой группы может быть заторможенным или свободным. Характер движения отчетливо проявляется в форме спектра и служит важным источником информации об исходной молекуле. К различным фрагментам одной молекулы могут быть прикреплены сразу две метки. Это дает возможность определить расстояние между фрагментами, их взаимную ориентацию и ее изменения в различных условиях.

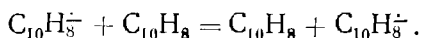
Очень широко метод ЭПР используется для изучения природы и поведения парамагнитных центров в твердой фазе. В этих условиях, когда скорость диффузии и реакции может быть пренебрежимо малой (эффект «матричной изоляции»), удастся стабилизировать на продолжительное время (минуты, часы) даже такие чрезвычайно реакционноспособные частицы, как

атом Н, радикалы CH_3 , C_2H_5 и др. Во многих случаях для эффективной стабилизации приходится понижать температуру до 77 К (жидкий азот) и даже до 4,2 К (жидкий гелий).

Применение метода ЭПР в условиях матричной изоляции позволило не только изучить спектры ЭПР многих парамагнитных центров, но также существенно продвинуло вперед понимание механизмов радиационно-химических и фотохимических процессов. Удалось также получить ценные сведения о подвижности реакционноспособных центров в твердой фазе — вращении, поступательной диффузии и о связи подвижности с химическими процессами.

Важная информация может быть получена в результате анализа формы линии. Эта информация не ограничивается случаями, приведенными выше при описании методов спинового зонда и спиновой метки. Так, например, по эффектам диполь-дипольного уширения и обменного сужения можно судить о том, является ли пространственное распределение парамагнитных центров статистически однородным или они сгруппированы в более плотные «сгустки» в определенных областях образца. Решение этих вопросов, а также оценка среднего расстояния между парамагнитными центрами важны для понимания кинетических особенностей радиационных и фотохимических процессов в твердой фазе, явлений адсорбции.

По изменению формы линии может изучаться кинетика быстрых процессов, таких, как спиновой обмен между радикалами, реакции переноса электрона и др. Примером реакций последнего типа может служить реакция переноса электрона от ион-радикала нафталина к молекуле нафталина:



При увеличении концентрации нафталина компоненты СТС уширяются. Так как ширина линии определяется временем жизни ион-радикала по отношению к реакции переноса электрона, из величины уширения может быть рассчитана константа скорости реакции переноса электрона.

§ 8. ОБЩИЕ ПРИНЦИПЫ УСТРОЙСТВА И РАБОТЫ ЭПР-СПЕКТРОМЕТРА

ЭПР-спектрометр представляет собой прибор, измеряющий поглощение излучения. Он включает в себя следующие основные части.

1. Источник излучения сверхвысокочастотного поля (СВЧ-поля), в качестве которого используется специальная радиолампа — клистрон.

2. Устройства, направляющие и регулирующие поток СВЧ-поля: волноводы, аттенюатор, позволяющий регулировать мощность СВЧ-поля, и ряд согласующих элементов.

3. Ячейка для образцов — резонатор.

4. Приемник излучения — кристаллический детектор, усилители и регистрирующая часть схемы — осциллограф и самописец.

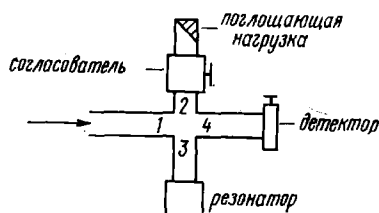
5. Электромагнит — источник магнитного поля, необходимого для наблюдения явления ЭПР вместе с системой, позволяющей стабилизировать напряженность магнитного поля H и линейно изменять ее.

Как видно из формулы (1.15), прохождение через условия резонанса можно осуществить изменением как частоты СВЧ-поля, так и величины H . Используется только последний способ, так как резонатор и волноводы функционируют достаточно эффективно только при изменениях частоты в небольших пределах. В большинстве современных спектрометров частота СВЧ-поля составляет ~ 9 ГГц (длина волны $\lambda \approx 3$ см). Существуют также приборы с рабочей частотой ~ 35 ГГц ($\lambda \approx 0,8$ см). Резонансная величина H для парамагнитных центров с $g=2$ составляет 3000 Гс и 12 000 Гс соответственно.

На рис. 1.17 приведена блок-схема простейшего ЭПР-спектрометра так называемого проходного типа. В этом спектрометре вся мощность СВЧ-поля после прохождения резонатора с образцом попадает на детектор. Спектрометр такого типа не отвечает требованию высокой чувствительности. Современные высокочувствительные спектрометры ЭПР отличаются от описанного выше как конструкцией СВЧ-тракта, так и способом усиления и регистрации сигнала.

Одним из основных источников собственных шумов прибора, ухудшающих отношение сигнал/шум, опреде-

при определенной мощности падающего на детектор СВЧ-излучения. На рис. 1.18 приведена схема одного из вариантов СВЧ-тракта, позволяющего независимо



от мощности падающего на образец СВЧ-излучения поддерживать мощность падающего на детектор СВЧ-излучения на определенном уровне. Основной частью этой конструкции является двойной T -мост с плечами 1, 2, 3 и 4. Мощность пада-

48

Вторая особенность современных ЭПР-спектрометров заключается в том, что в них используется высокочастотная (чаще всего 100 кГц) модуляция магнитного поля с амплитудой ΔH_m , существенно меньшей, чем ширина спектральной линии (рис. 1.19). Видно, что выходной сигнал также модулирован с частотой модуляции, а амплитуда его пропорциональна величине первой производной кривой поглощения. После детектирования и усиления регистрируется первая производная кривой поглощения. Так как используется узкополосный усилитель на частоте модуляции, шумы с частотами, заметно отличающимися от частоты модуляции, не усиливаются и отношение сигнал/шум увеличивается.

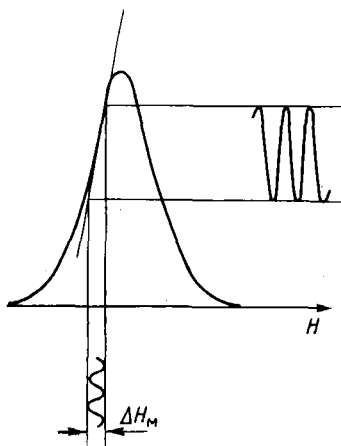


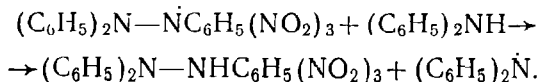
Рис. 1.19. Схема высокочастотной модуляции магнитного поля

§ 9. ПРАКТИЧЕСКИЕ РАБОТЫ

Ниже приведено несколько примеров простых кинетических исследований методом ЭПР, которые при наличии соответствующей аппаратуры могут быть использованы как учебные.

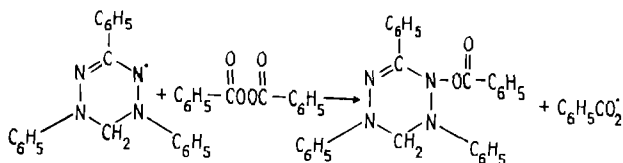
1. Кинетические закономерности реакции дифениламина с 1,1-дифенил-2-пикрилгидразилом (ДФПГ)

Лимитирующей стадией этого процесса является реакция



Методом ЭПР регистрируются только радикалы ДФПГ, по уменьшению концентрации которых можно следить за кинетикой реакции.

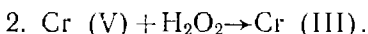
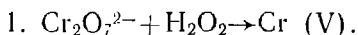
2. Изучение кинетики реакции трифенилвердазила с перекисью бензоила



За ходом реакции можно следить по изменению спектра трифенилвердазила. Вторичные радикалы быстро гибнут и не регистрируются.

3. Изучение кинетики гибели Cr(V)

Известно, что окислительно-восстановительные реакции хромат- и бихромат-ионов протекают с образованием промежуточных соединений пятивалентного хрома. Примером такой реакции является реакция бихромат-иона с перекисью водорода.



Реакция (1) протекает быстро, и лимитирующей стадией является реакция (2). Cr(V) имеет характерный спектр ЭПР, который отражает наличие двух изотопов с массовыми числами 53 (спин ядра 3/2) и 50, 52, 54 (спин ядра 0). За кинетикой реакции (2) можно следить по изменению спектра ЭПР.

В предложенных примерах, используя различные концентрационные условия, по кинетическим данным можно определить порядок реакции и рассчитать константу скорости реакции. В задаче 3, кроме того, по спектру ЭПР можно рассчитать природное содержание изотопа хрома ^{53}Cr .

4. Изучение кинетических закономерностей образования и гибели коронена в триплетном состоянии

Известно, что освещение ароматических молекул светом $\lambda > 300$ нм в результате последовательности процессов $S_0 \xrightarrow{h\nu} S^* \xrightarrow{\text{...}} T$ приводит к образованию парамагнитного триплетного состояния (спин $S=1$). Вре-

мя жизни триплетного состояния коронена в твердой фазе при низкой температуре достаточно велико, что дает возможность зарегистрировать его спектр ЭПР.

Спектр ЭПР стеклообразных спиртовых растворов триплетных молекул коронена при 77 К состоит из очень широкой линии, отвечающей разрешенному переходу ($\Delta m_s = 1$), и узкой и поэтому более интенсивной линии, отвечающей запрещенному переходу ($\Delta m_s = 2$) в поле ~ 1500 Гс. Эксперимент проводится в спектрометре, оборудованном устройством, позволяющим производить стационарное облучение образца непосредственно в резонаторе при 77 К. После того как в ходе облучения устанавливается стационарная концентрация триплетных молекул коронена, регистрируется спектр ЭПР, в котором легко выделить синглетную линию, отвечающую переходу $\Delta m_s = 2$. После выключения света по спектру запрещенного перехода можно зарегистрировать кинетическую кривую гибели триплетных молекул коронена, из которой может быть рассчитано время их жизни. Аналогичным образом после включения света регистрируется кинетическая кривая образования триплетных молекул. Из величин начальной скорости образования триплетных молекул и их стационарной концентрации также может быть рассчитано время жизни.

ЛИТЕРАТУРА

1. Вертц Дж., Болтон Дж. Теория и практические приложения метода ЭПР. М., 1975.
2. Ингрэм Д. Электронный парамагнитный резонанс в биологии. М., 1972.
3. Керрингтон А., Мак-Лечлан Э. Магнитный резонанс и его применение в химии. М., 1970.
4. Эткинс П., Саймонс М. Спектры ЭПР и строение неорганических радикалов. М., 1970.

ЯДЕРНЫЙ МАГНИТНЫЙ РЕЗОНАНС

Спектроскопия ЯМР занимает важное место среди физических методов, применяемых в настоящее время химиками. Особенно велика роль ЯМР высокого разрешения в органической химии, где едва ли существует какой-либо другой столь эффективный метод определения молекулярной и пространственной структуры вещества.

Большие перспективы имеет применение ЯМР для задач химической кинетики. Ценность метода проявляется и обусловлена его рекордной чувствительностью к слабым эффектам структурной и химической неэквивалентности, к движениям ядер с низкими частотами. Среди широко используемых на практике Уф- и ИК-излучений, радиоизлучение является самым «мягким» в энергетическом смысле; малая энергия радиоизлучения обеспечивает методам радиоспектроскопии, в том числе ЯМР, большое поле деятельности в области проявления самых тонких механизмов взаимодействий в атомах и молекулах.

Прошло более тридцати лет как Парсел и Блох независимо друг от друга осуществили наблюдение ЯМР в конденсированных средах. С тех пор метод ЯМР стал преимущественно полем деятельности химиков, и это положение сохраняется до сих пор. Развитие методов ЯМР за эти годы происходило по двум направлениям — стационарный ЯМР и импульсный ЯМР. До последнего времени подавляющее большинство исследователей использовали непрерывный режим наблюдения ЯМР-спектров, и только сравнительно недавно в связи с ростом производства мини-ЭВМ и созданием алгоритма быстрого преобразования Фурье получил чрезвычайно широкое развитие импульсный ЯМР.

§ 1. ОСНОВЫ ЯДЕРНОГО МАГНИТНОГО РЕЗОНАНСА

Основная задача ядерного магнитного резонанса заключается в рассмотрении поведения ядерного спина, обладающего механическим ($I\hbar$) и магнитным ($\mu = \gamma\hbar I$) моментами в однородном магнитном поле. Здесь I — спин ядра; γ — гиромагнитное отношение, постоянное для каждого типа ядер; $\hbar$ — постоянная Планка.

Прецессия ядер ($I=1/2$)

Согласно классической теории электромагнетизма можно показать, что на магнитный момент μ , находящийся в поле H_0 , действует вращательный момент, заставляющий его прецессировать вокруг направления поля с ларморовой частотой:

$$\begin{aligned} \nu_0 &= -\gamma H_0 / 2\pi \text{ (Гц)}, \\ \omega_0 &= -\gamma H_0 \text{ (рад/с)}. \end{aligned} \quad (2.1)$$

В выражении (2.1) величина H_0 всегда положительна, а γ может быть как положительным, так и отрицательным. На рис. 2.1 а приведена прецессия магнит-

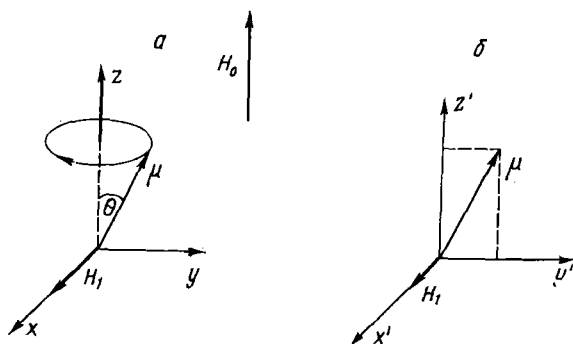


Рис. 2.1. Поведение ядерного магнитного момента в магнитном поле:

а — прецессия магнитного момента μ ядра в магнитном поле H_0 в лабораторной системе координат: $\nu_0 = \gamma H_0 / 2\pi$ (линейная частота); $\omega_0 = \gamma H_0$ (рад/с) (угловая частота), γ — гиромагнитное отношение; б — прецессия магнитного момента μ ядра во вращающейся системе координат относительно оси отсутствует

ного момента μ вокруг направления постоянного магнитного поля H_0 . Поглощение энергии ядерной системой спинов происходит в том случае, когда радиочастота поля H_1 , приложенная в плоскости перпендикулярно H_0 , удовлетворяет условию резонанса: $\nu_{вч} = \nu_0$. В реальных условиях мы всегда

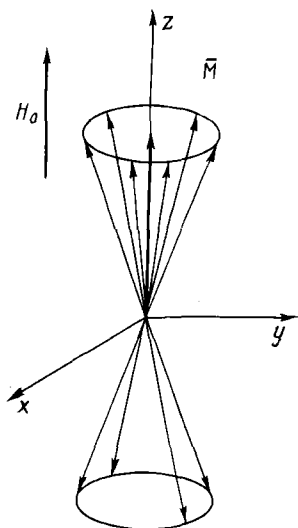


Рис. 2.2. Возникновение макроскопической намагниченности образца

должны рассматривать не одинарный ядерный момент, а целый набор ядер с одинаковым спином. В этом случае все ядерные спины прецессируют с одинаковой частотой и с проекциями спина I на H_0 , равными $\pm 1/2$. Поскольку в распределении Больцмана всегда есть некоторый избыток состояний с меньшей энергией, то в направлении поля H_0 будет ориентировано ядер больше, чем против поля. В результате такого распределения ядерных спинов наблюдается некоторая макроскопическая намагниченность $\bar{M}$, направленная вдоль направления $z \parallel H_0$ (рис. 2.2). Выражение (2.1) можно переписать в несколько ином виде:

$$h\nu_0 = \mu H_0 / I. \quad (2.2)$$

С точки зрения квантовой механики величина $h\nu_0$ представляет собой расщепление энергетического уровня на

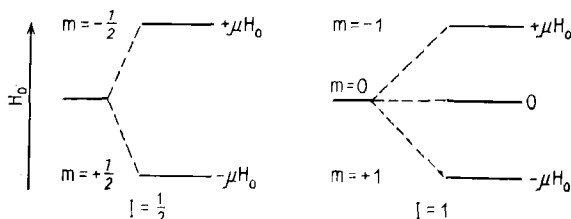


Рис. 2.3. Расщепление энергетических уровней для ядер со спинами $1/2$ и 1 (m — магнитное квантовое число)

величину ΔE , соответствующую разнице потенциальных энергий ядра в магнитном поле H_0 (рис. 2.3). Для ядра со спином I , равным $1/2$, $\Delta E = 2\mu H_0$ и возможны два уровня энергии. Для ядра со спином, равным 1 , возможны 3 уровня энергии. Квантовая механика накладывает дополнительные условия на системы с $I \geq 1$, которые не дает классическое рассмотрение: разрешены переходы только между соседними энергетическими уровнями, т. е. магнитное квантовое число m меняется на величину ± 1 .

Детектирование резонанса

Условием, необходимым для поглощения энергии ВЧ-поля, является перпендикулярное расположение магнитного вектора H_1 по отношению к полю H_0 и синфазное вращение частицы с частотой Лармора. Несмотря

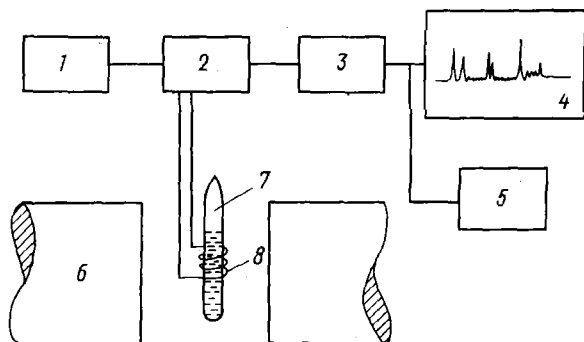


Рис. 2.4. Простейшая блок-схема спектрометра ЯМР: 1 — радиочастотный генератор; 2 — мостовая схема; 3 — приемник; 4 — самопишущий потенциометр; 5 — осциллограф; 6 — магнит; 7 — образец; 8 — катушка

на разнообразие типов спектрометров ЯМР, выпускаемых в настоящее время промышленностью, все они состоят из следующих основных узлов:

- 1) магнита, создающего однородное поле с напряженностью 1—7 Т;
- 2) датчика сигналов, содержащего образец и приемную катушку;
- 3) блока разверстки, позволяющего изменять в неболь-

ших пределах основное магнитное поле или частоту передатчика по определенному закону;

- 4) радиочастотного генератора;
- 5) радиочастотного приемника и усилителя;
- 6) осциллографа и самописца для регистрации спектров.

Существующие типы спектрометров можно подразделить на спектрометры с постоянными магнитами, электромагнитами и сверхпроводящими соленоидами. Отметим также, что требования ко всем этим частям спектрометра для импульсного и обычного прибора различны. Типичная блок-схема ЯМР приводится на рис. 2.4.

В импульсном ЯМР генерируют импульсы мощностью несколько киловатт, чтобы создать в образце поле H_1 (порядка 10^{-3} — $4 \cdot 10^{-2}$ Т). Передатчик спектрометра, работающего в стационарном режиме, обычно имеет мощность порядка 1 Вт.

Магнит. В промышленных спектрометрах используют постоянные магниты, электромагниты и сверхпроводящие соленоиды, для которых необходимо создание высокой стабилизации магнитного поля. Для постоянных магнитов не требуется стабилизации магнитного поля, но для них не достигаются большие величины напряженности магнитного поля.

Непременным требованием, предъявляемым к электромагнитам, является высокая однородность поля (магнитного) в зазоре магнита. Однородность поля повышают с помощью системы катушек определенной формы, расположенных на полюсных наконечниках магнита. Изменяя силу тока в катушках, регулируют распределение поля в зазоре. Дополнительное улучшение однородности магнитного поля, действующего на образец, получают при его вращении. Конструкция турбины, а также прецизионных стеклянных ампул цилиндрической формы определяют уровень шумов, возникающих при вращении образца.

Датчик сигналов ЯМР. Датчик сигналов содержит в себе устройство, включающее воздушную турбину, приемную катушку, катушку модуляции поля и предусилитель. Датчик монтируется на координатном устройстве, которое позволяет установить катушку с образцом в наиболее однородном поле. Современные спектрометры имеют систему смены датчиков, специ-

альное устройство с приводом от мотора легко вынимает датчик из магнита и снова ставит его точно на нужное место.

В настоящее время в датчиках используют два типа катушек, скрещенные катушки и датчик с одной катушкой. Первый тип датчиков находит большое применение в ЯМР-спектроскопии, несмотря на то что их конструкция более сложна. В датчиках со скрещенными катушками, одна из которых передающая, другая приемная, колебательные контуры катушек должны быть сильно «развязаны», т. е. возникновение переменной ЭДС в одном из контуров не должно приводить к передаче ее в другой контур и наоборот.

Спин-решеточная релаксация

Механизм спин-решеточной (а также продольной) релаксации становится ясен, если рассмотреть заселенности уровней в магнитном поле H_0 . Расщепление магнитных энергетических уровней вообще очень мало. Для протонов в поле H_0 , равном 1,4 Т, его порядок составляет 10^{-2} кал. При этом переход ядерных спинов с нижнего уровня на верхний и обратно осуществляется очень быстро. Так что в поле H_0 уже за несколько секунд достигается равновесное распределение заселенности уровней. Как мы уже знаем, отношение заселенностей уровней определяется множителем Больцмана $\exp(\Delta E/k_B T)$ и с достаточной степенью точности может быть представлено как

$$N_+/N_- = 1 + \Delta E/k_B T = 1 + 2\mu H_0/k_B T, \quad (2.3)$$

где N_+ и N_- — заселенности нижнего и верхнего уровней соответственно; T — больцмановская спиновая температура.

Из этого выражения следует, что величина $2\mu H_0/k_B T$ для протонов составляет $\sim 10^{-6}$, для других ядер она еще меньше. Проанализируем переходы в системе с двумя уровнями энергии для ядер со спином, равным $1/2$. С момента подключения к системе ядерных спинов радиочастотного поля H_1 начинаются переходы ядерных спинов с нижнего уровня на верхний, и через некоторое время такой процесс должен привести к практически полному выравниванию заселенности уровней. Это было бы так, если бы не существовал некий про-

цесс, переводящий спины с верхнего уровня на нижний. Такой процесс отводит энергию от спиновой системы. В принципе аналогичный процесс происходит в случае отсутствия поля H_1 в образце, помещенном в поле H_0 . До момента помещения спиновой системы в поле H_0 заселенности спиновых уровней были одинаковы, т. е. вырождены, но как только система оказывается в магнитном поле под действием механизма релаксации, начинает устанавливаться равновесная заселенность ядерных магнитных уровней.

Необходимый для установления равновесия механизм можно представить как следствие взаимодействия каждого ядерного спина с внешним окружением, или, как принято говорить, с «решеткой». Между спинами и решеткой существует взаимодействие, источником которого является молекулярное движение; с его помощью осуществляется теплообмен в неполно изолированных системах спинов и решетки.

Можно представить, что каждое ядро «помнит» ряд других, находящихся в непосредственной близости магнитных ядер или самой молекулы или соседних молекул. Движение соседних ядер относительно наблюдаемого ядра приводит к созданию локальных магнитных полей, действие которых будет испытывать наблюдаемое ядро в момент прецессии относительно поля H_0 . Так как движение ядер имеет случайный характер, то возникающие электромагнитные поля будут иметь чрезвычайно широкий спектр частот, среди которых найдутся компоненты, совпадающие по направлению с H_1 и имеющие резонансную частоту. Следует обратить внимание на интенсивности частотных компонент молекулярных движений, имеющих частоты, совпадающие с частотой ядерного резонанса, удвоенной частотой резонанса и равной нулю.

Мы уже упоминали, что вектор макроскопической ядерной намагниченности $\vec{M}$ представляет собой векторную сумму индивидуальных ядерных моментов. Молекулярное движение этих ядерных моментов обуславливает возникновение флуктуирующих локальных магнитных полей H_L , взаимодействие которых с вектором $\vec{M}$ определяет его релаксацию. Рассмотрение взаимодействия вектора намагниченности $\vec{M}$ с вектором магнитного поля одного ядерного момента $\vec{H}_L$ удобно провести во вращающейся системе координат (см. рис. 2.1 б). Ось

x' этой системы координат совпадает с направлением вектора H_1 , вращающегося с угловой частотой ω . Направления осей z и z' в лабораторной и вращающейся системах координат совпадают. Взаимодействие векторов $\bar{M}$ и $\bar{H}_1$ приводит к возникновению вращательного момента ($\bar{M} \times \bar{H}_1$). Это векторное произведение можно выразить через компоненты сомножителей по трем осям координат и единичные векторы:

$$(\bar{M} \times \bar{H}_1) = (iH_{x'}^1 + jH_{y'}^1 + kH_{z'}^1) \times (iM_x + jM_y + kM_z) = \\ = i(H_{y'}^1 M_z - H_{z'}^1 M_y) + j(H_{z'}^1 M_x - H_{x'}^1 M_z) + \\ + k(H_{x'}^1 M_y - H_{y'}^1 M_x), \quad (2.4)$$

где $M_{x'}$, $M_{y'}$, $M_{z'}$ — компоненты вектора $\bar{M}$; $H_{x'}$, $H_{y'}$, $H_{z'}$ — компоненты вектора $\bar{H}_1$; i , j , k — единичные векторы вдоль всей оси координат x' , y' , z' соответственно.

Из выражения (2.4) следует, что компоненты $H_{x'}^1$, и $H_{y'}^1$, вызывают релаксацию всех компонент вектора $\bar{M}$, в то время как $H_{z'}^1$ взаимодействует только с его $M_{x'}$ и $M_{y'}$ компонентами. Процессы, которые приводят к возвращению компоненты $M_{z'}$ к ее равновесному значению, называются T_1 -процессами. С другой стороны, процессы, вызывающие возвращение компонент $M_{x'}$ и $M_{y'}$ к равновесным значениям, носят название T_2 -процессов. Параметры T_1 и T_2 , характеризующие время продольной и поперечной релаксации, связаны с молекулярным движением ядер. В твердых телах и вязких жидкостях молекулы перемещаются с относительно низкими скоростями, а для разбавленных растворов характерен большой набор скоростей движения молекул. Математически было показано, что интенсивности компонент, имеющих частоту, равную резонансной для этих крайних случаев, малы. Только в промежуточном случае (умеренно вязкие жидкости) можно ожидать, что интенсивности компонент с резонансной частотой будут наибольшими, а обмен энергией в системе спин — решетка будет наиболее эффективным.

Если система спинов находится в равновесии, то в единицу времени отношение числа переходов спина, или вероятность перехода сверху вниз (ω_1) и снизу вверх (ω_2), равно отношению заселенности уровней, или:

$$\omega_1/\omega_2 = 1 + 2\mu H_0/k_B T. \quad (2.5)$$

Пусть n будет разность заселенностей уровней в момент t , а $n_{\text{равн}}$ — равновесная разность заселенностей. Введем временную константу, равную обратной величине сумм вероятностей переходов:

$$1/T_1 = \omega_{\downarrow} + \omega_{\uparrow}. \quad (2.6)$$

Тогда процесс установления равновесия описывается кинетическим уравнением:

$$\frac{dn}{dt} = 2N_{-}\omega_{\downarrow} - 2N_{+}\omega_{\uparrow}. \quad (2.7)$$

Коэффициент 2 означает, что при переходе спина разность заселенностей меняется на 2 спина.

Введем общую заселенность уровней: $N = N_{-} + N_{+}$.

Тогда

$$\frac{dn}{dt} = (N - n)\omega_{\downarrow} - (N + n)\omega_{\uparrow} = N(\omega_{\downarrow} - \omega_{\uparrow}) - n(\omega_{\downarrow} + \omega_{\uparrow}). \quad (2.8)$$

В условии равновесия

$$\frac{n_{\text{равн}}}{N} = \frac{(\omega_{\downarrow} - \omega_{\uparrow})}{(\omega_{\downarrow} + \omega_{\uparrow})},$$

и с учетом уравнения (2.6)

$$\frac{dn}{dt} = (n_{\text{равн}} - n)/T_1. \quad (2.9)$$

Проинтегрировав уравнение (2.9), получим

$$n = n_{\text{равн}}(1 - e^{-t/T_1}), \quad (2.10)$$

т. е., следуя терминологии химической кинетики, мы можем сказать, что константа скорости реакции первого порядка для этого процесса равна $1/T_1$. Величина T_1 называется временем спин-решеточной релаксации; она характеризует время, за которое разность заселенностей уровней относительно равновесной изменяется в e раз.

Представляет интерес разобрать некоторые механизмы спин-решеточной релаксации, которые могут эффективно осуществлять обмен энергией в системе спин—решетка.

1. Спин-решеточная релаксация за счет диполь-дипольного взаимодействия является во многих случаях

преобладающим механизмом релаксации. Пусть два ядра, входящие в состав одной молекулы, имеют спины I и S . Если молекула неподвижна, как это имеет место в твердом теле, ядра находятся в суммарном поле H_c , которое складывается из H_0 -поля, создаваемого магнитом, и локальным полем $H_{\text{л}}$, которое, в свою очередь, создается магнитным моментом μ_S ядра S . В этом случае

$$H_c = H_0 + H_{\text{л}},$$

$$H_{\text{л}} = \pm \frac{\gamma_{\mu_S}}{r_{IS}^3} (3 \cos^2 \theta_{IS} - 1), \quad (2.11)$$

где r_{IS} — расстояние между ядрами I и S ; θ_{IS} — угол между направлением магнитного поля H_0 и межъядерным вектором r_{IS} . В том случае, когда молекула движется, величина угла θ_{IS} , а следовательно и $H_{\text{л}}$, становятся функциями времени. При быстром перемещении молекулы значение локального поля усредняется до нуля и резонансная линия резко сужается.

2. Спин-решеточная релаксация за счет взаимодействия с неспаренными электронами парамагнитных соединений — это весьма эффективный механизм релаксации за счет большего магнитного момента неспаренного электрона.

3. Спин-решеточная релаксация, обусловленная взаимодействием электрических квадрупольных моментов ядер со спином $I \gg 1$, с электрическими полями молекулы — еще один механизм обмена энергией между спиновой системой и решеткой. По этой причине линии в спектрах таких ядер, как ^2H , ^{14}N , ^{17}O и др., могут быть очень широкими. Ядерная квадрупольная релаксация может оказать влияние на ядра со спином $I = 1/2$, если они находятся на близком расстоянии от ядра со спином $I \geq 1$.

При рассмотрении спин-решеточной релаксации приходится предполагать, что пространственное расположение ядер или частиц, как это имеет место в случае парамагнитных ионов, остается постоянным за время корреляции τ_c , равное по порядку величины времени, за которое молекула повернется на 1 рад или сместится на расстояние, сравнимое с ее размерами.

Например, для воды можно рассмотреть два вида взаимодействий, обуславливающих спин-решеточную

релаксацию протонов воды: 1) взаимодействие между протонами одной молекулы воды; 2) взаимодействие протонов одной молекулы с протонами других молекул воды. Поэтому

$$1/T_1 = 1/T_{1\text{ вв}} + 1/T_{1\text{ межмол}}.$$

Учитывая геометрию молекулы воды с параметром τ_D теории Дебая для диэлектриков и вязкостью η воды, Бломберген, Парсел и Паунд рассчитали $T_{1\text{ вв}}$ и $T_{1\text{ межмол}}$, предположив диполь—дипольный механизм релаксации:

$$1/T_{1\text{ вв}} = 0,12\text{ с}^{-1}; \quad 1/T_{1\text{ межмол}} = 0,08\text{ с}^{-1}.$$

Таким образом, общее теоретическое значение $1/T_1$ равно $0,20\text{ с}^{-1}$. Экспериментальное значение $1/T_1$ для воды, освобожденной от кислорода, равно $0,27\text{ с}^{-1}$.

Бови считает, что для большинства неассоциированных молекул T_1 определяется главным образом взаимодействием ядер, входящих в состав рассматриваемой молекулы. В этих условиях теория Бломберга, усовершенствованная Кубо, Томита и Соломоном, дает для времени T_1 зависимость от параметров r , μ :

$$1/T_1 = \text{const} \cdot \frac{\mu^4}{r^6} \cdot v \frac{\eta}{k_B T}, \quad (2.12)$$

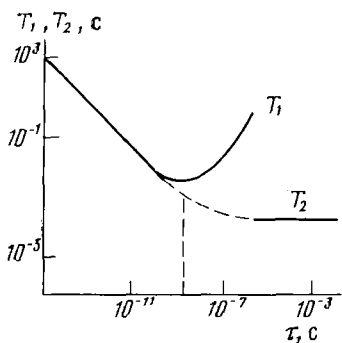


Рис. 2.5. Зависимость T_1 и T_2 от времени корреляции

где r — расстояние между данным ядром и соседними магнитными ядрами (Å); η — коэффициент вязкости растворителя (D); v — объем молекулы (дм^3). Графическая зависимость T_1 от τ_c (рис. 2.5) имеет предсказанную форму.

Чтобы понять, как влияет параметр T_1 на форму линии в спектрах ЯМР, рассмотрим, как он связан со спектральными характеристиками. Предположим, что ядро остается на заданном энергетическом уровне в среднем не более чем время T_1 , тогда на основании принципа Гейзенберга можно оценить минимальную

ширину линии как

$$\Delta E \cdot \Delta t \gtrsim \hbar, \quad (2.13)$$

где ΔE и Δt — неопределенности измерений энергии и времени. Для линий, имеющих на половине высоты ширину, равную $\Delta\nu_{1/2}$, соотношение (2.13) примет вид

$$(\hbar\nu_{1/2})T_1 \gtrsim \hbar, \quad \nu_{1/2} \gtrsim 1/T_1. \quad (2.14)$$

Из формулы (2.13) следует, что при $T_1=1$ с ширина линии равна 1 Гц, однако на практике мы часто встречаемся с более широкими линиями, достигающими иногда нескольких килогерц, так что спин-решеточная релаксация не вносит существенного вклада в уширение линий ЯМР. Возвращаясь к уравнению (2.12), отметим следующее:

1. Уравнение устанавливает связь между T_1 и параметром η/T для данной жидкости. Из этой связи можно ожидать, что для одной температуры более узкие линии будут у образцов с меньшей вязкостью, а для любого раствора при повышении температуры линии будут сужаться до тех пор, пока сохраняется зависимость ширины линии от температуры.
2. Величина T_1 обратно пропорциональна мольному объему.
3. Вещества, в которых магнитные ядра достаточно удалены друг от друга или имеют малые магнитные моменты, должны иметь большое время релаксации, так как T_1 сильно зависит от μ и r . Иллюстрацией этого положения может быть резонанс на ядрах ^{13}C (при их естественном содержании $\sim 1\%$) в неопентане; в большинстве молекул центральный атом углерода будет связан с немагнитными ядрами ^{12}C и в связи с этим будет экранирован от магнитных ядер — протонов, входящих в метильные группы.

Спин-спиновая релаксация

Магнитные ядра могут взаимодействовать не только с решеткой, но и между собой. На каждый магнитный момент μ ядра, помещенного в поле H_0 , действует слабое магнитное поле $H_{\text{л}}$, создаваемое соседними магнитными ядрами. Величина поля, создаваемого магнитным диполем, $H_{\text{л}}$ равна μ/R^3 , и с ростом величины R быстро падает, т. е. существенную роль могут играть

только ядра, удаленные друг от друга на расстояния, равные длинам одной связи. В связи с этим оказывается, что ядра находятся в различных постоянных магнитных полях, что приводит к уширению линий поглощения. Нужно помнить, что изменение ориентации и диффузия молекул в жидкости приводят к усреднению локальных полей до очень малых величин, и поэтому реально в спектрах ЯМР в невязких растворах наблюдаются узкие линии поглощения. И все же часто линии оказываются шире, чем это можно было бы ожидать в соответствии с величинами разброса локального поля $H_{\text{л}}$. Например, в твердых телах или при медленном вращении молекул в жидкости магнитные диполь-дипольные взаимодействия между ядрами приводят к значительному уширению линий: иногда ширина линий достигает нескольких килогерц. Таким образом, для характеристики процессов, приводящих ядерные спины в равновесие друг с другом, вводится еще одно время — время спин-спиновой релаксации T_2 .

В общем виде ядро i , создающее магнитное поле, осциллирующее с ларморовой частотой, может вызвать переход j -ядра, причем процесс обмена энергий между ядрами происходит с сохранением общей энергии пары ядер. Время, за которое происходит такое спин-спиновое взаимодействие ядер, часто называют временем «фазовой памяти» спинов, или временем расстройки фаз спинов. Его порядок соответствует порядку времени сохранения фаз прецессии ядер.

Конечно, причиной уширения линий в спектре может являться не только дипольное взаимодействие магнитных ядер, но и неоднородность внешнего магнитного поля, поскольку его градиенты будут создавать свои $H_{\text{л}}$.

Блох предположил, что компоненты M_x -, M_y -ядерной намагниченности подчиняются экспоненциальному закону:

$$\frac{dM_x}{dt} = -\frac{M_x}{T_2} \quad \text{и} \quad \frac{dM_y}{dt} = -\frac{M_y}{T_2}. \quad (2.15)$$

И время T_2 , таким образом, является временем релаксации поперечных компонент намагниченности. Детально теория зависимости T_2 от времени корреляции молекулярного движения была дана Бломбергом. На рис. 2.5 дана теоретическая зависимость T_2 от времени корреляции. Для коротких интервалов времен τ_c совпа-

дает с зависимостью T_1 , но после того как с ростом τ_c значения T_1 проходят минимум, T_2 продолжает убывать и при длинных τ_c становится постоянной.

Спин-спиновая релаксация связана с поперечными компонентами ядерной намагниченности, а спин-решеточная релаксация отражает спад ядерной намагниченности вдоль оси z . Величина T_2 связана с шириной лоренцевой линии выражением

$$\Delta\nu^{1/2} = 1/\pi T_2. \quad (2.16)$$

При этом имеется в виду «естественная» ширина линии, определяемая молекулярными процессами. В случае неоднородности магнитного поля необходимо учитывать величину дополнительного вклада в ширину линии, обусловленного неоднородностью ΔH_0 . Обычная наблюдаемая ширина линии содержит в себе вклады как от естественной ширины линии, так и от неоднородности магнитного поля:

$$1/T_2' = 1/T_2 + (\gamma \Delta H_0/2). \quad (2.17)$$

Уравнение Блоха

Блох показал, что движение вектора намагниченности во внешнем магнитном поле можно описать с помощью дифференциальных уравнений зависимости компонент вектора $\vec{M}$ от времени.

$$\begin{aligned} d\vec{M}_x/dt &= \gamma (\vec{M}_y H_0 + \vec{M}_z H_1 \sin \omega t); \\ d\vec{M}_y/dt &= \gamma (\vec{M}_z H_1 \cos \omega t - \vec{M}_x H_0); \\ d\vec{M}_z/dt &= -\gamma (\vec{M}_x H_1 \sin \omega t + \vec{M}_y H_1 \cos \omega t). \end{aligned} \quad (2.18)$$

В уравнениях (2.18) поле H является суммой постоянного поля H_0 и магнитной составляющей ВЧ-поля H_1 . Последнюю можно представить как поле, вращающееся в плоскости xy с угловой частотой:

$$H_x = H_1 \cos \omega t; \quad H_y = -H_1 \sin \omega t; \quad H_z = H_0.$$

Уравнения являются неполными, так как в них не учитываются процессы релаксации T_1 и T_2 . Как мы уже говорили, процессы спин-спиновой и спин-решеточной релаксации имеют экспоненциальную зависимость с характеристическими временами T_1 и T_2 . При этом компоненты M_x и M_y , уменьшаясь, стремятся к нулю, а M

стремится к значению M_0 . Таким образом, в конечном виде уравнения Блоха запишутся следующим образом:

$$\begin{aligned} d\bar{M}_x/dt &= \gamma(\bar{M}_y H_0 + \bar{M}_z H_1 \sin \omega t) - \bar{M}_x/T_2; \\ d\bar{M}_y/dt &= \gamma(\bar{M}_z H_1 \cos \omega t - \bar{M}_x H_0) - \bar{M}_y/T_2; \\ d\bar{M}_z/dt &= \gamma(\bar{M}_x H_1 \sin \omega t + \bar{M}_y H_1 \cos \omega t) - (\bar{M}_z - M_0)/T_1. \end{aligned} \quad (2.19)$$

Чтобы связать эти уравнения с экспериментально наблюдаемыми параметрами спектра ЯМР, удобно перейти от неподвижной лабораторной системы к вращающейся системе координат.

Обозначим проекции вектора намагниченности $\bar{M}$ в плоскости xy как u и v . Переход от неподвижной к вращающейся системе координат произведем путем замены координат:

$$\begin{aligned} M_x &= u \cos \omega t - v \sin \omega t; \\ M_y &= u \sin \omega t + v \cos \omega t. \end{aligned} \quad (2.20)$$

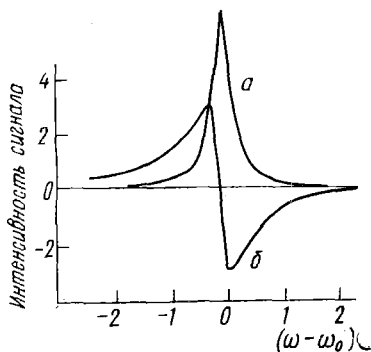
Используя условие резонанса $\gamma H_0 = \omega_0$, получим систему уравнений:

$$\begin{aligned} du/dt + u/T_2 + (\omega_0 - \omega)v &= 0; \\ dv/dt + v/T_2 + (\omega_0 - \omega)u + H_1 M_z &= 0; \\ dM_z/dt + (M_z - M_0)/T_1 - \gamma H_1 v &= 0. \end{aligned} \quad (2.21)$$

В уравнениях (2.21) v -компонента намагниченности описывает сигнал поглощения, а u -компонента — сигнал дисперсии. Разность $(\omega_0 - \omega)$ отражает удаление от точного значения резонанса. В стационарных условиях, когда H (или ω_0) изменяется медленно, чтобы компоненты u , v , M_z достигли стационарных значений, справедливы следующие уравнения:

$$\begin{aligned} u &= \frac{\bar{M}_0 \gamma H_1 T_2^2 (\omega_0 - \omega)}{1 + T_2^2 (\omega_0 - \omega)^2 + \gamma^2 H_1^2 T_1 T_2}; \\ v &= \frac{-M_0 \gamma H_1 T_2}{1 + T_2^2 (\omega_0 - \omega)^2 + \gamma^2 H_1^2 T_1 T_2}; \\ M_z &= M_0 \frac{1 + T_2^2 (\omega_0 - \omega)^2}{1 + T_2^2 (\omega_0 - \omega)^2 + \gamma^2 H_1^2 T_1 T_2}. \end{aligned} \quad (2.22)$$

При $\gamma^2 H_1^2 T_1 T_2 \ll 1$ компонента, описывающая сигнал поглощения, пропорциональна $\frac{\gamma H_1 T_2}{1 + T_2^2 (\omega_0 - \omega)^2}$ и имеет лоренцову форму (рис. 2.6 а). Как видно из рисунка, верхняя кривая (а), симметричная относительно положения $\omega = \omega_0$, описывает сигнал поглощения, в то время как кривая (б) соответствует сигналу дисперсии. Симметрия резонанса наиболее легко наблюдается и является его основной характеристикой, показывающей, имеет ли функция формы линии $g(\omega)$ центр симметрии.



Обычно форму линий в спектрах ЯМР аппроксимируют аналитически лоренцовой кривой:

Рис. 2.6. Резонансные сигналы:
а — сигналы поглощения;
б — сигнал дисперсии

$$g(\omega) = \frac{2T_2}{1 + 4\pi^2 T_2^2 (\omega - \omega_0)^2}. \quad (2.23)$$

В действительности эта форма редко дает точное воспроизведение экспериментальной формы линии.

Довольно часто форма линии искажается из-за явления насыщения, которое проявляется даже при незначительных увеличениях ВЧ-поля. Насыщение наступает в том случае, когда нарушается условие $\gamma^2 H_1^2 T_1 T_2 \ll 1$. Для обычных не вязких образцов $T_1 T_2 \sim 10$, а γ^2 для протонов $\sim 10^8$. Легко подсчитать, что насыщение может быть заметным при $H_1 \sim 10^{-9}$ Т. Величина z_0 , равная $z_0 = 1/(1 + \gamma^2 H_1^2 T_1 T_2)$, получила название фактора насыщения.

§ 2. ХИМИЧЕСКИЕ СДВИГИ ЯДЕР И СПИН-СПИНОВОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ

Магнитное экранирование в атомах и молекулах, химический сдвиг

Обсуждение данных о химических сдвигах (ХС), как и вообще спектроскопических данных, основывается на рассмотрении характерных частот, которые фор-

мируют определенную шкалу. Для спектроскопии ЯМР ^1H шкала ХС формируется из частот для свободных ядер протонов H^+ и ядер атома водорода, входящих в какую-либо молекулу. Первая частота — это обычная частота Лармора прецессии ядер H^+ в магнитном поле H_0 : $\nu_0 = (\mu_N / \hbar) H_0$, где μ_N — магнитный момент ядра атома водорода; I — спин ядра; $\hbar$ — постоянная Планка. В поле $H_0 = 1\text{T}$ значение $\nu_0 = 42,578$ МГц. Это и есть первая фундаментальная частота в шкале химических сдвигов — частота свободных ядер. Важным моментом является то, что она зависит от напряженности магнитного поля и не зависит от материала, в котором находятся ядра. Однако исследования сигналов ЯМР показали, что частоты, на которых происходит поглощение, для одного и того же ядра зависят от того, в какой молекуле оно находится и от его месторасположения в ней. Разница частот обычно незначительна по сравнению с величиной резонансной частоты, но тем не менее при современной разрешающей способности спектрометров ее можно обнаружить. Наблюдение резонанса ядер протонов, входящих в молекулу, при частоте, отличной от резонансной частоты ядер H^+ , обусловлено экранированием ядра от внешнего поля. Физический смысл экранирования обычно связывают с правилом Ленца, по которому внешнее магнитное поле возбуждает ток, магнитное поле которого компенсирует приложенное поле. Таким образом, эффективное поле, действующее на ядро, равно

$$H = H_0(1 - \sigma), \quad (2.24)$$

где σ — величина, характеризующая степень экранирования ядра электронными оболочками. Константа экранирования для атомов в S -состоянии находится по уравнению:

$$\sigma = - \frac{eV(0)}{3m \cdot c^2}, \quad (2.25)$$

где $V(0)$ — электростатический потенциал, а для ядер с зарядом Z электростатический потенциал представляется как $-Ze \left\langle \frac{1}{r_i} \right\rangle$ и константа экранирования будет:

$$\sigma = \frac{Ze^2}{3m \cdot c^2} \left\langle \frac{1}{r_i} \right\rangle, \quad (2.26)$$

где e , m — заряд и масса электрона; c — скорость света; $\langle r_i \rangle$ — среднее значение удаления i -электрона от ядер. Рассматриваемая величина носит название диамагнитной составляющей экранирования и обозначается σ_d , и для многих веществ она дает основной вклад в наблюдаемый ХС. Более полное квантовомеханическое рассмотрение магнитного экранирования ядер в молекулах приводит к дополнению в формуле (2.26) члена, являющегося парамагнитной составляющей экранирования, который для таких молекул, как F_2 , HF , HCl , HBr , хорошо описывает наблюдаемые ХС. Точный расчет парамагнитной составляющей экранирования был осуществлен Санкой и Сликтером для F_2 :

$$\sigma_n = 8/3 \frac{(e^2 \hbar^2)}{m^2 c^4} \langle r^{-3} \rangle_{pF/\Delta E_{\pi-\sigma}}, \quad (2.27)$$

где ΔE — энергия возбуждения электрона из σ - в π -состояние, $\langle r^{-3} \rangle$ — среднее значение обратного куба расстояния p -электрона от ядра. По условиям (2.25) — (2.27) были проведены расчеты для молекулы водорода (в миллионных долях — м. д.). По расчетам Александрова,

$$\sigma_d = 28 \text{ м. д.}; \quad \sigma_n = -5,3 \text{ м. д.}; \quad \sigma = \sigma_d + \sigma_n = 22,7 \text{ м. д.}$$

Позднее они уточнили эту величину: 26,6 м. д. Учет различных вкладов в ХС сложных молекул на основании теории магнитного экранирования представляет большие трудности: расчеты громоздки и неточны по сравнению с экспериментально достигнутой точностью измерений химических сдвигов.

С практической точки зрения в спектроскопии ЯМР используют разности констант экранирования ($\sigma_0 - \sigma_x$) ядер в стандартной молекуле и в изучаемом ядре. Величина δ , называемая химическим сдвигом, связана с параметрами спектра соотношением:

$$\delta = \frac{\nu_x - \nu_0}{\nu} 10^6, \quad (2.28)$$

в котором ν_x и ν_0 — наблюдаемые частоты изучаемого и стандартного ядер, а ν — значение частоты ЯМР для данного сорта ядер. Значения химических сдвигов приводятся в миллионных долях.

Для учета влияния атомов и молекул на электронные токи у рассматриваемого ядра полезно представить

константу экранирования, состоящую из трех аддитивных составляющих:

а) атомной (σ_a), связанной с токами электронов данного атома;

б) молекулярной (σ_m), обусловленной электронными токами молекулы;

в) связанной с межмолекулярными взаимодействиями (σ'). Общая константа экранирования является суммой этих вкладов:

$$\sigma = \sigma_a + \sigma_m + \sigma'.$$

Видно, что первые две составляющие являются характеристиками структуры образца, а σ' сильно зависит от всевозможных межмолекулярных взаимодействий. Как правило, для установления структуры вещества эту составляющую необходимо либо убирать, либо стандартизировать в эксперименте. В исследованиях, связанных с изучением водородных связей, комплексообразования, определение σ' представляет главную задачу эксперимента. При рассмотрении в отдельности каждой составляющей нужно отметить следующие подходы в оценке величин констант экранирования.

Для атомной составляющей увеличение электронной плотности на соседнем атоме приводит к увеличению диамагнитного вклада и в конечном итоге вызовет увеличение σ . Шнейдер показал, что для ряда органических соединений константы экранирования за счет атомной составляющей хорошо коррелируют со значениями электронной плотности на атомах углерода.

Интересный подход для объяснения наблюдаемых величин ХС был применен Букингемом за счет влияния внутреннего электрического поля молекул, создаваемого диполями. Он показал, что основной вклад в экранирование пропорционален первой степени вектора напряженности электрического поля (E_z), действующего в направлении данного атома:

$$\Delta\sigma = K_e E_z - 0,738 \cdot 10^{-18} E^2. \quad (2.29)$$

Формула (2.29) позволяет делать оценки изменений ХС протонов с изменением зарядов на соседнем атоме углерода. Например, для образования положительного иона $C_6H_7^+$ протонированного бензола, можно показать, что если не учитывать искажение симметрии бензольного кольца, увеличение положительного заряда на

каждом углеродном атоме кольца составит $1/6$ заряда электрона. Вектор напряженности электрического поля вдоль связи С—Н (длина связи берется равной $1,07 \text{ \AA}$) изменяется:

$$E_z = \frac{q}{R^2} = \frac{1,4,8 \cdot 10^{-10} \text{ э.л.-ст.ед.}}{6 \cdot (1,07)^2 \cdot 10^{-16}} = 0,7 \cdot 10^6;$$

$$E^2 = E_z^2 = 0,49 \cdot 10^{12},$$

при $K_e = -2 \cdot 10^{12}$ $\Delta\sigma = -1,4 - 0,35 = -1,75$ м. д.

Теория Букингема получила достаточно убедительное подтверждение в экспериментальных работах, однако ее применение сильно ограничено из-за трудности расчета электростатического поля у конкретных протонов в молекуле.

Молекулярная составляющая магнитного экранирования определяется тем, что магнитное поле, создаваемое атомом или целой группой атомов в самой молекуле, зависит от их расположения в поле H_0 . Магнитное поле, создаваемое соседней группой атомов А, будет увеличивать экранирование связанного с ней протона Н в случае, если его направление совпадает с направлением H_0 и уменьшать экранирование при противоположной ориентации.

Для молекул, имеющих осевую симметрию групп А, вклад в экранирование определяется уравнением Мак-Коннела:

$$\Delta\sigma = \frac{(3 \cos^2 \theta - 1)}{3r^3} \cdot \Delta\chi, \quad (2.30)$$

где $\Delta\chi$ — разность продольной ($\chi_{\parallel}$) и поперечной ($\chi_{\perp}$) магнитной восприимчивости; $\chi_{\parallel}$ — магнитная восприимчивость групп А (вдоль связи) и $\chi_{\perp}$ (перпендикулярно связи); r — расстояние между центром диполя А и протоном Н и θ — угол между r и осью симметрии группы А.

Большая магнитная анизотропия характерна для галогенов, тройной и двойной связи, карбонильной группы, ароматических колец. Важнейшим источником магнитной анизотропии являются кольцевые токи π -электронов, возникающие под влиянием внешнего магнитного поля. При этом считают, что π -электронное облако бензола построено в виде двух колец, расположенных по обе стороны плоскости молекулы симметрич-

но по отношению оси симметрии кольца. Бови создал таблицы с теоретическими значениями вкладов в экранирование, обусловленными кольцевыми токами в ароматических углеродах. Недавно была предложена более удобная модель оценки ароматических сдвигов ^1H и ядер, непосредственно входящих в ароматическое кольцо, согласно которой в молекуле бензола токи текут по двум правильным шестиугольникам, расположенным симметрично выше и ниже плоскости молекулы на расстоянии $\pm 0,5 \text{ \AA}$.

Составляющая *магнитного экранирования*, обусловленная межмолекулярным воздействием, складывается из нескольких компонентов:

$$\sigma' = \sigma_1 + \sigma_2 + i\sigma_3.$$

σ_1 — вклад, обусловленный объемной магнитной восприимчивостью образца. Величина этого сдвига обусловлена тем, что значение напряженности магнитного поля H внутри образца отличается от напряженности внешнего магнитного поля H_0 на величину, которую можно рассчитать из магнитной восприимчивости образца и его формы.

σ_2 — вклад от магнитной анизотропии растворителя. Величина и знак этого вклада зависят от формы и структуры молекул растворителя. Ароматические растворители типа бензола сдвигают сигналы протонов в сильное поле, в то время как растворители, имеющие «палочкообразную» структуру (например, ацетилен, ацетонитрил), вызывают сдвиг в слабое поле. Таким образом, для получения точных сведений о ХС полярных соединений измерения нужно производить в неизотропных растворителях типа циклогексана, четыреххлористого углерода при экстраполяции к бесконечному разбавлению.

σ_3 — вклад от водородной связи и других типов комплексообразования. В полярных растворителях, помимо уже рассмотренных факторов, может играть значительную роль эффективное «реакционное поле», существование которого заключается в следующем.

Растворенное вещество поляризует ближайшие молекулы растворителя и, таким образом, испытывает действие электростатического поля. Величина сдвига протонов растворенного вещества может быть рассчитана по формуле Букингема, причем электростатическое

поле $\vec{E}$ находится из значений дипольного момента растворенного вещества (μ) и поляризуемости растворителя (α) по формуле:

$$E = \frac{2(\epsilon - 1)(n^2 - 1)}{3(2\epsilon + n^2)} \cdot \frac{\mu}{\alpha}, \quad (2.31)$$

где ϵ — диэлектрическая постоянная среды; n — показатель преломления растворенного вещества в виде жидкости.

Пример расчета

Оценим влияние «реакционного поля» на величины ХС протонов анилина, помещенных в хлористый метилен:

$$\epsilon_{\text{CH}_2\text{Cl}_2}^{25^\circ} = 9,68; \quad \alpha_{\text{CH}_2\text{Cl}_2} = 64,8 \cdot 10^{-25} \text{ (см}^3\text{)};$$

$$\mu_{\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2} = 1,48 \text{ (D)}; \quad n_{\text{D}}^{25^\circ} = 1,568;$$

$$E = 1 \cdot 10^5 \text{ эл.-ст.ед./см}^2;$$

$$\Delta\sigma = -2,9 \cdot 10^{-6} - 7,38 \cdot 10^{-12} \cdot 10^{10} = -0,3 \text{ м. д.}$$

Аналогичный расчет для четыреххлористого углерода дает значение $\Delta\sigma = -0,23$ м. д. Таким образом, при переходе от одного растворителя к другому можно вычислить поправку влияния растворителя на ХС и сравнить ее с экспериментально наблюдаемой величиной.

Теория «реакционного поля» может объяснить далеко не все возможные взаимодействия в системах «растворитель — растворенное вещество», в частности явление образования водородных связей. Если растворитель содержит полярные группы, а в растворенном веществе имеются атомы водорода с дефицитом электронной плотности, то в такой системе наблюдается образование водородной связи (ВС). Детальное объяснение величин и направления ХС водородных протонов дал Александров на примере гидроксильной группы ОН. Им было показано, что основной вклад в изменение ХС протона вследствие образования ВС обусловлен в первую очередь изменением полярности связи О—Н, растяжением связи О—Н, а также влиянием образования донорно-акцепторного взаимодействия, повышающего электронную плотность на протоне. В результате учета всех факторов суммарная плотность уменьшается приблизительно на 15%.

Спин-спиновое взаимодействие

Для рассмотрения вопросов, связанных с природой спин-спинового взаимодействия ядер, дадим определение эквивалентности ядер. Эквивалентность может быть разного типа:

1) *химическая* — химически эквивалентны ядра с одинаковым ХС;

2) ядра, которые после применения к ним операций симметрии меняются положением друг с другом, *симметрически* эквивалентны;

3) если в молекуле имеется несколько групп ядер, вводится понятие магнитной эквивалентности; ядра одной из групп будут называться магнитно-эквивалентными, если они имеют одинаковые константы спин-спинового взаимодействия с каким-либо ядром другой группы.

Возникновение спин-спиновой связи удобно рассматривать на примере ядер со спином $1/2$, например протонов. Теория спин-спинового взаимодействия базируется на том положении, что прямое диполь-дипольное взаимодействие, которое осуществляется в твердых телах, для жидкостей и газов в результате быстрого молекулярного движения усредняется до нуля. Тонкая структура в спектрах является следствием взаимодействия ковалентно связанных ядер через электронные оболочки в молекулах. Рассмотрим гипотетическое вещество, молекула которого содержит в себе магнитные ядра типа А и В. Ядро А в поле H_0 имеет два состояния — с низкой (α) и высокой (β) энергией. Это справедливо также и для ядер В. Учитывая это, можно сказать, что в зависимости от своего состояния ядро А создает увеличение или уменьшение напряженности магнитного поля, при котором наблюдается резонанс ковалентно связанного с ним ядра В. Если пренебречь небольшим различием в населенности двух уровней, можно считать, что состояния α и β равновероятны и резонанс ядер В проявляется в виде двух линий одинаковой интенсивности. Расстояние между линиями характеризует энергию спин-спиновой связи и называется константой спин-спинового взаимодействия. Если повторить рассуждения, окажется, что спектр ядер А будет состоять из двух линий с такой же константой спин-спинового взаимодействия.

Важно отметить, что константа J в отличие от X_C не зависит от величины напряженности внешнего магнитного поля. Гораздо сложнее ситуация, когда молекула содержит более двух магнитных ядер. Так, например, в молекуле хлористого этила ($\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Cl}$) имеются два типа магнитно-эквивалентных ядер — A_3 и B_2 .

Рассмотрим резонанс ядер A . Различные состояния ядер A имеют следующий вид:

- 1) α, α — спин-векторы ядер B совпадают и направлены по полю H_0 ;
- 2) α, β — спин-векторы ядер B противоположны друг другу;
- 3) β, α — то же;
- 4) β, β — спин-векторы ядер B совпадают и направлены против поля H_0 .

Из факта равновероятности каждой ситуации следует, что число молекул, образующих каждый из вариантов, составляет 25% от общего числа молекул образца. Однако в случаях 2 и 3 спин-векторы ядер B компенсируют друг друга, и в половине молекул образца положение резонанса ядер A остается таким же, как и в отсутствие спин-спиновой связи с ядрами B . В остальных молекулах ядра A смещены в сторону слабого (вариант 1) или сильного поля (вариант 4). Таким образом, резонанс ядер A представляет триплет с отношениями интенсивностей ядер 1:2:1 и константой связи J_{AB} . Что касается резонанса ядер B , то суммарное число линий будет обусловлено тем, что каждое ядро B взаимодействует с ядрами A в восьми его состояниях: 1) $\alpha\alpha\alpha$, 2) $\alpha\alpha\beta$, 3) $\alpha\beta\beta$, 4) $\beta\alpha\alpha$, 5) $\alpha\beta\alpha$, 6) $\beta\alpha\beta$, 7) $\beta\beta\alpha$, 8) $\beta\beta\beta$. В результате сигнал группы B состоит из 4 линий с соотношением интенсивностей 1:3:3:1 и расстояниями между линиями J_{AB} . Соотношение суммарных интенсивностей в общем спектре ЯМР для системы A_3B_2 ядер составляет $3:2 = n_A : n_B$.

Из рассмотренных примеров можно сформулировать правила мультиплетности сигналов и распределения интенсивностей линий в мультиплете. Число линий в мультиплете, обусловленном спин-спиновой связью с группой из n ядер со спином I , равно $(2nI + 1)$. Распределение интенсивностей линий в мультиплете пропорционально коэффициентам биномиального разложения $(a+b)$. Спектры ЯМР становятся сложнее при увеличении числа химически неэквивалентных ядер. В слу-

чае, когда спин-спиновое расщепление обусловлено спин-спиновым взаимодействием с двумя или более группами неэквивалентных магнитных ядер, мультиплетность группы определяется произведением мультиплетностей каждой из этих групп в отдельности. Сформулированные правила имеют силу только в случаях, когда значения разности ХС наблюдаемых ядер значительно превышают величины констант спин-спинового взаимодействия. Когда это не соблюдается, то полный анализ спектров должен включать нахождение точной энергии уровней спинового гамильтониана и расчет вероятностей разрешенных правилами отбора переходов между ними.

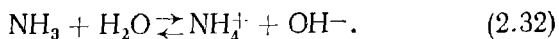
Рассмотрим теперь пример спектра четырех групп ядер с одной константой спин-спиновой связи молекулы 3-метилфосфита $(\text{CH}_3\text{O})_3\text{P}$. Спектр протонов молекулы состоит из двух линий. Дублетное расщепление вызвано наличием спин-спиновой связи с ядрами ^{31}P ($I=1/2$). Измеряя расстояния между линиями в дублете, находим величину константы $J_{\text{P-H}}$. На основании этой величины можно построить теоретический спектр ^{31}P , который состоит из 10 линий с расстояниями между ними, равными $J_{\text{P-H}}$. Таким образом, здесь показаны основные принципы анализа так называемых спектров 1-го порядка, характеризующихся тем, что различия в ХС сигналов групп из эквивалентных ядер значительно превышают константы спин-спиновой связи между ядрами этих групп. Практически если разность ХС в 5—6 раз превышает величину константы спин-спиновой связи между ядрами, спектр с достаточной степенью точности может быть интерпретирован как спектр 1-го порядка.

Правила анализа спектров 1-го порядка приобретают все большую актуальность в связи с появлением спектрометров с высокой напряженностью рабочего поля магнита. Мы уже отмечали, что увеличение напряженности магнитного поля ведет к увеличению разности ХС, в то время как константы спин-спинового взаимодействия остаются неизменными.

Временные параметры. Усреднение химических сдвигов и констант спин-спинового взаимодействия

У большого числа органических соединений отдельные ядра, входящие в их состав, способны к обмену между различными состояниями как внутри одной мо-

лекулы, так и между молекулами. В зависимости от того, с какой скоростью осуществляется обмен между различными состояниями, меняется вид спектра ЯМР. Для характеристики скорости обмена введем временную постоянную τ (с), характеризующую среднее время жизни ядра в определенном состоянии. Так, например, в результате протонного обмена в группах NH аммиака в зависимости от величины константы скорости обмена наблюдаются различные спектры ЯМР. Протонный спектр тщательно высушенного жидкого или газообразного аммиака представляет триплет за счет расщепления на ядрах ^{14}N ($I=1$). В присутствии воды триплет быстро сливается в синглет благодаря реакции (2.32)



Для этой реакции можно представить две временные постоянные τ_{NH_3} и $\tau_{\text{NH}_4^+}$, характеризующие среднее время жизни NH-протонов в каждом состоянии. В условиях равновесия число переходов из одной формы в другую и обратно постоянно. Отсюда следует, что время жизни пропорционально концентрации соответствующего состояния. Протоны NH-группы в аммиаке и ионе аммония находятся в различном электронном окружении и, как следствие этого, дают сигналы с различными ХС.

Обозначим за ν_1 и ν_2 (Гц) химические сдвиги ядер в двух состояниях; τ_1 и τ_2 — соответствующие этим состояниям значения времени жизни в секундах. В случае, если τ_1 и τ_2 много больше $(\nu_1 - \nu_2)^{-1}$, между ядрами в состоянии (1) и (2) происходит медленный обмен, при этом в спектре ЯМР регистрируют два сигнала, связанных с резонансом ядер в каждой из двух форм. При уменьшении времени жизни τ в каждом состоянии сигналы каждой формы начинают уширяться, затем при некотором τ_k они сольются в один сигнал (коллапс), и в дальнейшем происходит сужение сигнала. Таким образом, при достаточно быстром обмене наблюдается один узкий сигнал, положение которого определяется вкладом отдельных состояний:

$$\nu_{\text{набл}} = \nu_1 P_1 + \nu_2 P_2, \quad (2.33)$$

где P_1 и P_2 — молярные доли каждого состояния.

Таким же закономерностям подчинена зависимость между скоростью обмена и расщепления сигнала за счет спин-спиновой взаимодействия ядер.

Медленный обмен вызывает уширение спиновых мультиплетов, а при достаточно высоких скоростях обмена может произойти слияние мультиплета в одиночный сигнал. В случае быстрого обмена τ значительно меньше величины обратной константы спин-спиновой связи и она в спектре не проявляется. Особенно наглядно это видно в случае обмена гидроксильных протонов спиртов. Примеси воды или кислот приводят к ускорению обмена протонов ОН-группы спиртов, ведущего к нарушению спин-спиновой связи между гидроксильным и другими протонами молекулы.

§ 3. ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫЕ МЕТОДЫ ЯМР

Ядерный магнитный резонанс можно применить для исследования любого изотопа, у которого спин ядра не равен нулю. Однако в силу методических сложностей большинство изотопов, удовлетворяющих этому требованию, не были изучены методами ЯМР-спектроскопии высокого разрешения. Чтобы наблюдение ЯМР было достаточно эффективным, желательно иметь ядро со следующими свойствами:

а) большой магнитный момент, так как чувствительность метода пропорциональна величине магнитного момента в третьей степени;

б) спин, равный $1/2$, так как ядра бóльшим спином обладают квадрупольным моментом, который приводит к уширению сигналов ЯМР;

в) естественное содержание изотопа должно быть достаточным для обнаружения сигнала ЯМР данного изотопа.

При отсутствии какого-либо из этих свойств приходится изменять экспериментальные методы регистрации спектров. Некоторые из них приведены ниже.

Все магнитные ядра, кроме ^1H и ^{19}F , имеют некоторые недостатки, в различной степени препятствующие наблюдению сигналов ЯМР.

В сводной табл. 2.1 представлены магнитные свойства ядер, для которых успешно осуществляется эксперимент по наблюдению ЯМР:

Таблица 2.1

Символ изотопа	Спин	Относительная чувст- вительность при 100%-ном содержании изотопа в поле 1 Т	Резонансная частота в по- ле 1 Т, мГц	Естественное содержание изотопа, %
^1H	1/2	1,00	42,6	99,98
^{19}F	1/2	0,83	40,0	100,0
^{31}P	1/2	0,066	17,2	100,0
^{13}C	1/2	0,016	10,7	1,10
^{14}N	1	0,001	3,1	99,635
^{15}N	1/2	0,001	4,3	0,365
^{10}B	3	0,02	4,6	18,83
^{29}Si	1/2	0,08	8,5	4,7
^2H	1	0,01	6,5	0,0156

Из таблицы видно, что ядро ^{19}F обладает благоприятными свойствами для ЯМР-эксперимента. Относительная интенсивность сигналов ЯМР для фтора меньше, чем для протонов, но это компенсируется тем, что область наблюдения химических сдвигов ^{19}F приблизительно в 100 раз больше, чем у ^1H . Ядро ^{31}P находится на третьем месте по возможности его исследования методом ЯМР. Широкие возможности для наблюдения резонанса ядер с низким естественным содержанием изотопа открываются в настоящее время с развитием импульсной фурье-спектроскопии.

Резонанс ядер, отличных от ^1H

Резонанс ядер ^{19}F . Как мы уже видели, ядро фтора является идеальным объектом для наблюдения ЯМР. Благодаря высокой реакционной способности этот элемент образует большее число соединений, которые, будучи жидкостями при обычных условиях, удобны для исследований. Диапазоны значений констант спин-спинового взаимодействия и химических сдвигов для фтора значительно больше, чем у протонов. Это приводит к тому, что соединения с несколькими группами неэквивалентных ядер со спин-спиновым взаимодействием в большинстве случаев имеют спектры первого порядка.

При изучении спектров ЯМР- ^{19}F используют как внутренние, так и внешние стандарты для отсчета химических сдвигов. В качестве внешнего стандарта используют трифторуксусную кислоту, а как внутренний эталон применяют трихлорфторметан (CCl_3F).

Резонанс ядер ^{13}C . Наблюдение резонанса ^{13}C связано с целым рядом трудностей, которые в настоящее время удалось успешно преодолеть в процессе постоянного совершенствования экспериментальных методик и аппаратуры.

ЯМР- ^{13}C характеризуется низкой чувствительностью, что связано с малой величиной магнитного момента ядра ^{13}C и его незначительной естественной распространенностью. Для ядер ^{13}C характерны также сравнительно большие величины времени спин-решеточной релаксации, так что сигналы ядер углерода легко насыщаются при незначительных напряженностях ВЧ-поля. В современных методиках для наблюдения резонанса ядер ^{13}C применяют почти исключительно Фурье-спектроскопию.

Диапазон химических сдвигов в спектрах ^{13}C составляет ~ 300 м. д. В качестве эталонов употребляют внешний стандарт $^{13}\text{CS}_2$ и внутренний ТМС.

Константы экранирования ядер ^{13}C изменяются в широком интервале и чувствительны к изменениям электронного окружения. При работе с небогащенными образцами спин-спиновая связь между ядрами ^{13}C не проявляется, так как вероятность нахождения молекул, содержащих одновременно два или более ядер ^{13}C , мала. Изменения ХС ядер углерода схожи с закономерностями изменений ХС протонов, однако они выражены гораздо сильнее. Так, например, изменение заряда на ядре углерода на один электрон приводит к смещению резонанса этого ядра на 160 м. д. По количеству работ и информативности спектроскопии ЯМР- ^{13}C в настоящее время занимает второе место после протонного резонанса.

Резонанс ядер ^{31}P . Открытие большой роли фосфатов в жизненно важных биохимических процессах, а также интерес химиков к созданию биополимеров и биокатализаторов на основе фосфорорганических соединений значительно повысили исследования этих соединений методом ЯМР-спектроскопии ^{31}P .

Единственный в природе изотоп фосфора ^{31}P обладает спином 1/2 и большим естественным содержанием изотопа в образцах. Широкий диапазон химических сдвигов ядер $^{31}\text{P} \sim 500$ м. д. позволяет достаточно надежно определять молекулярную структуру соединений фосфора. Низкая чувствительность ЯМР- ^{31}P в некото-

рой степени компенсируется большим диапазоном ХС ядер фосфора, что позволяет работать при условиях, которые дают выигрыш в чувствительности ценой потери разрешающей способности (измерения в больших объемах образца).

В качестве стандарта в ЯМР- ^{31}P обычно используют сигнал от водного 85%-ного раствора ортофосфорной кислоты, помещенной в тонкий капилляр.

Техника эксперимента, приготовление растворов, эталоны

В этом разделе кратко разбираются принципы эксперимента по наблюдению ЯМР на ядрах ^1H .

Практическая подготовка для регистрации спектров протонного резонанса может быть разделена на два этапа.

На первом этапе необходимо настроить используемый спектрометр по тестовым образцам на разрешение и чувствительность. Под разрешающей способностью спектрометра понимается возможность различать в спектре сближенные линии. Разрешающая способность равняется отношению ширины линии на половине высоты к величине рабочей частоты спектрометра. В протонном резонансе тестом разрешающей способности прибора являются линии в квартете ацетальдегида, либо отдельные линии в спектре о-дихлорбензола. Разрешающая способность современных приборов достигает порядка 10^{-8} — 10^{-10} .

Мерой чувствительности спектрометра является отношение сигнал/шум. В спектре обычно в качестве эталонного образца используют 1%-ный раствор этилбензола. Отношение сигнал/шум измеряют по сильному сигналу в квартете метиленовой группы. Чувствительность современных спектрометров при диаметре ампулы 5 мм находится в интервале 20—70.

Второй этап непосредственно связан с подготовкой образца к эксперименту по наблюдению ЯМР. Исследуемое вещество в виде раствора известной концентрации помещают в ЯМР-ампулу. Диаметр ампулы определяется конструктивными особенностями датчика спектрометра и требованиями к чувствительности. Образец не должен содержать твердых частиц во взвешенном состоянии и парамагнитных примесей.

В особых случаях производится дегазация образца.

Типичный объем образца в пятимиллиметровой ампуле составляет 0,4 см³. В ампулу с исследуемым образцом добавляют 3—5 об. % эталонного вещества.

Мы знаем, что абсолютная частота ЯМР-поглощения не применяется в качестве характеристики положения линии в спектре из-за недостаточной точности измерения напряженности магнитного поля. Однако разность резонансных частот поглощения можно измерить очень точно. Обычно применяются относительные шкалы химических сдвигов. Тетраметилсилан (ТМС) избран в качестве общепринятого стандарта для отсчета ХС протонов по ряду причин:

а) он дает единичный узкий сигнал, расположенный при более высокой напряженности внешнего магнитного поля по сравнению с сигналами большинства органических соединений;

б) ТМС химически инертен ко многим органическим соединениям;

в) вследствие высокого содержания протонов в молекуле ТМС к образцу добавляется незначительное количество стандарта;

г) положение сигнала ТМС слабо зависит от растворителя.

К недостаткам этого эталона следует отнести низкую температуру кипения и несмешиваемость с водной фазой. В связи с этим для работы с высокой температурой используют гексаметилдисилоксан (ГМДС), величина химического сдвига которого (δ) равна 0,06 м. д., и 1,1,3,3,5,5-трисилациклогексан ($\delta = -0,327$ м. д.), а для работы в водных средах — натрий-3-(триметилсилил)пропансульфонат ($\delta = 0,015$ м. д.).

Наиболее широко распространены две шкалы ХС: δ и τ . В шкале δ химический сдвиг сигнала ТМС принят равным нулю, а сдвигам линий протонного резонанса, расположенных в области меньших полей, приписывается положительный знак. Таким образом, увеличение δ соответствует уменьшению постоянной экранирования σ . В шкале τ химический сдвиг линии ТМС принят равным 10 м. д. При переходе к низким полям значение τ уменьшается. Следовательно, увеличение τ соответствует увеличению постоянной экранирования. Переход от шкалы химических сдвигов δ к шкале τ осуществляется по формуле:

$$\delta = 10 - \tau.$$

Методы упрощения спектров

1. Ранее мы неоднократно отмечали, что увеличение магнитного поля H_0 приводит к увеличению разности химических сдвигов, в тоже время константа спин-спинового взаимодействия остается постоянной. С увеличением H_0 упрощаются спектры, и их подчас можно интерпретировать по первому порядку. Такого рода упрощения стали возможны в связи с выпуском серийных спектрометров со сверхпроводящими соленоидами.

2. Другим чрезвычайно эффективным способом упрощения спектров является метод двойного резонанса (ДР). Этот метод был предложен еще в 1954 г. Блохом и успешно реализуется в последние годы. ДР быстро получил распространение и наряду с монорезонансом применяется как для структурных и физико-химических исследований, так и для изучения процессов релаксации. Помимо ДР находит применение тройной резонанс, в котором одновременно используют три высокочастотных поля. Отдельно нужно выделить гомоядерный двойной резонанс, при котором оба высокочастотных поля соответствуют резонансу ядер одного изотопа, и гетероядерный двойной резонанс, при котором два высокочастотных поля соответствуют резонансным частотам различных изотопов.

Рассмотрим применение ДР для системы двух спинов АХ. При облучении этой системы слабым радиочастотным полем H_1 мы наблюдаем спектр, состоящий из двух дублетов. Если систему спинов облучать сильным полем H_2 на частоте резонанса ядра Х, то дублет коллапсирует в синглет. Под влиянием сильного поля H_2 ядро Х совершает быстрые переходы между двумя спиновыми состояниями, в результате чего происходит эффективная развязка от взаимодействия этого ядра с ядром А.

Развязка спинов нашла очень широкое применение в ядерном резонансе. Частичная или полная развязка позволяет понять связи в мультиплетах сложных спектров, определять химические сдвиги ядер, сигнал которых непосредственно не наблюдаем. Особенно важную роль играет двойной гетероядерный резонанс при подавлении спин-спинового взаимодействия ядер ^{13}C с протонами. Сигналы спектров ЯМР- ^{13}C представляют собой мультиплеты, число линий в которых определя-

ется количеством протонов, связанных с ядром углерода. Развязка от протонов приводит к улучшению соотношений сигнал/шум и упрощению спектра. Для того чтобы развязаться от всех протонов независимо от их ХС, применяют модуляцию поля H_2 случайным шумом.

Известно большое число различных экспериментов по ДР. В связи с этим представляется необходимым произвести классификацию, в основу которой можно положить величину энергии возмущающего поля $\gamma H_2/2\pi$ (Гц), облучающего поля H_2 . Величину этой энергии можно сравнить с величинами констант спин-спинового взаимодействия (J_{NiNj}), шириной линии ($\Delta\nu 1/2$) или величиной, обратной времени T_1 и T_2 . При понижении амплитуды возмущающего поля различают несколько ситуаций для спиновой системы, содержащей ядро А и возмущаемое ядро Х. Формально эти ситуации описываются сокращенно: $A-\{X\}$. Это означает, что в системе АХ наблюдается А-резонанс с помощью поля H_1 , а резонанс Х-ядер полностью или частично подавлен полем H_2 . Для краткости приведем таблицу, содержащую различные методы ДР (табл. 2.2):

Таблица 2.2

Энергия возмущающего поля, Гц	Эффект, появляющийся в резонансе ядер А	Название резонанса
$\frac{\gamma H_2}{2\pi} > J_{AX}$	понижение числа линий в резонансе ядер	тотальный ДР
$\frac{\gamma H_2}{2\pi} \approx J_{AX}$	понижение числа линий, резонансных при частичном облучении ядра Х	селективный ДР
$\frac{\gamma H_2}{2\pi} \simeq 1/T_2 \approx \Delta\nu^{1/2}$	усложнение мультиплета	тиклинг
$\frac{\gamma^2 H_2^2 (T_2 T_1)}{2\pi} \approx 1$	изменение интенсивности линий в мультиплете	эффект Оверхаузера (NOE)

Чрезвычайно важен межъядерный эффект Оверхаузера для задач структурной химии, так как вклад во время продольной релаксации T_1 ядра А за счет внутримолекулярного диполь-дипольного взаимодействия с соседним ядром зависит от времени корреляции и рас-

стояния d между ядрами в соответствии с формулой:

$$1/T_{1AB} = \frac{\hbar^2 \gamma_A^2 \gamma_B^2 \tau_c}{d^6}. \quad (2.34)$$

В принципе межъядерный эффект Оверхаузера можно использовать для измерения времени релаксации и корреляции, а также межъядерных расстояний. На рис. 2.7 показана корреляция величины межъядерного эффекта Оверхаузера с величиной d . Еще одно немаловажное применение NOE — возможность усиления сигналов малоинтенсивных ядер. Измерение резонанса ядер ^{13}C в настоящее время проводят в условиях ^{13}C — $\{^1\text{H}\}$ широкополосного подавления. При этом кроме коллапса сигналов ядер ^{13}C происходит увеличение интенсивности за счет гетероядерного NOE. Влияние гетероядерного эффекта Оверхаузера можно продемонстрировать на примере спектра ^{13}C приридина рис. 2.8.

3. Парамагнитные сдвигающие реагенты. ЯМР в парамагнитных системах.

Первые работы по ЯМР в парамагнитных средах были осуществлены еще в 1949 г., однако плодотворные исследования в этой области относятся к последнему десятилетию. Исследования на основе этого метода основываются на особенностях спектров ЯМР парамагнитных соединений. Если ядро (протон) находится в парамагнитной молекуле, то оно подвергается дополнительному влиянию некомпенсированного электронного спина молекулы, что приводит к уширению, парамагнитному сдвигу ядра в ЯМР-спектре. Величина парамагнитного сдвига пропорциональна плотности неспаренного электрона на данном ядре и определяется выражением:

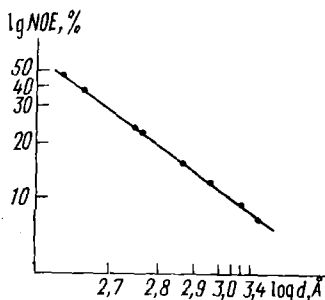


Рис. 2.7. NOE, наблюдаемые в соединениях, содержащих метильную группу, как функция расстояния $\text{CH}_3\text{—H}$

$$\omega = -A \frac{\gamma_e}{\gamma_N} \cdot \frac{g\beta S(S+1)}{3kT}, \quad (2.35)$$

в котором g — g -фактор парамагнитного соединения; S — спин комплекса; β — магнетон Бора. Остальные величины нам уже известны. Остается неопределенной только постоянная A , которая может быть как поло-

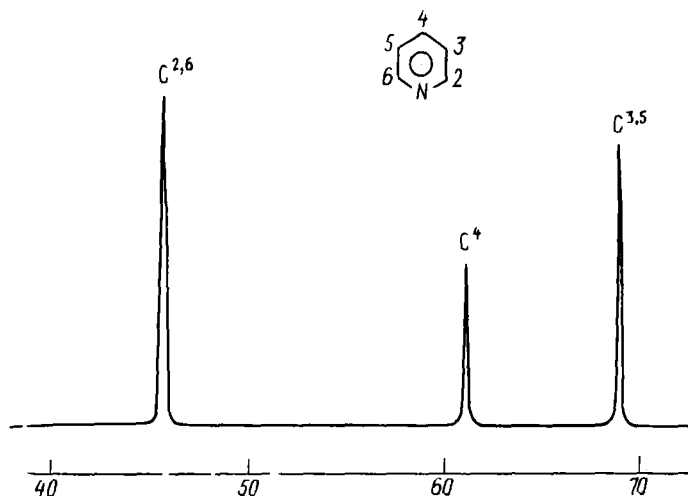


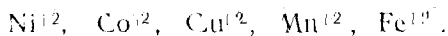
Рис. 2.8. Спектр пиридина (25,2 мГц — однократное прохождение с развязкой от протонов. ХС относительно CS_2)

жительной, так и отрицательной, что зависит от магнитного момента неспаренного электрона, его ориентации на данном протоне и определяет величину электронной плотности на данном ядре.

Изучение явления ЯМР в парамагнитных системах позволяет получать важную информацию о строении многоэлектронных систем. Парамагнитные сдвиги много больше ХС в диамагнитных системах и обладают характерной зависимостью от температуры. Для парамагнитных систем характерны разнообразные релаксационные эффекты, что дает богатую информацию из спектров ЯМР этих соединений.

Идея использования парамагнитных веществ в ЯМР-спектроскопии заключается в том, что в таких системах образуются комплексы, спектральные характеристики которых существенно упрощают ЯМР-спектры диамагнитных систем. В качестве парамагнитных ионов используют ионы солей первой переходной группы ме-

таллов:



В качестве примера можно показать, как изменяется спектр ПМР 1,3,5-триметилпиразола при добавлении к последнему $\text{NiBr}_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ (рис. 2.9). Подавляющее число работ, в которых упрощение спектров ПМР производилось с использованием парамагнитных веществ, было опубликовано с парамагнитным комплексом $\text{Eu}(\text{ДПМ})_3$

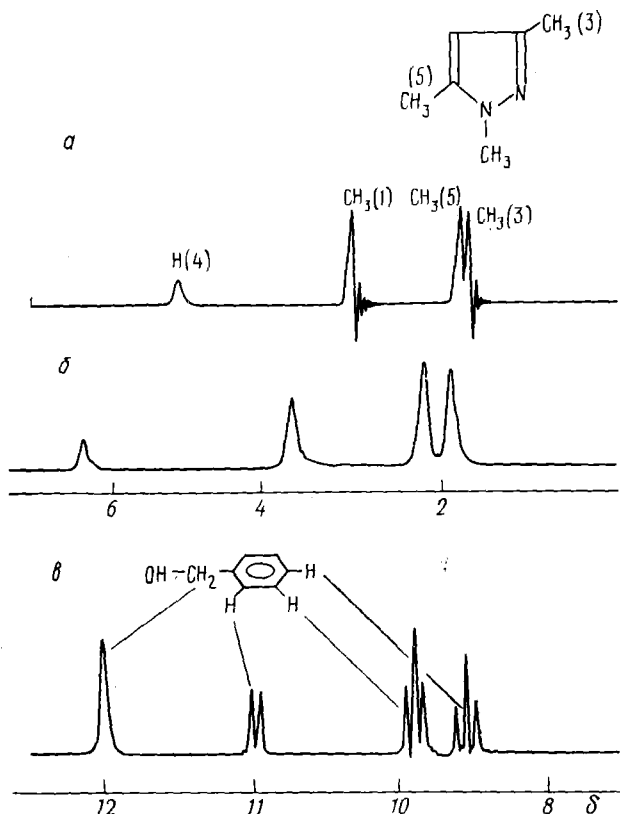


Рис. 2.9. Влияние парамагнитных добавок на спектр ПМР 1,3,5-триметилпиразола: а — без добавки соли; б — с добавкой соли $\text{NiBr}_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$; в — спектр бензилового спирта при добавлении $\text{Eu}(\text{ДПМ})_3$

{ДПМ-дипивалоилметан-2,2,6,6-тетраметилгептан-3,5 дионом}. Использование комплексов европия объясняется очень коротким временем релаксации ионов редкоземельных элементов. Поэтому комплексообразование с этим элементом приводит к незначительному уширению резонансных линий, в то время как парамагнитные сдвиги их оказываются существенными. Координируясь с неподеленной парой электронов функциональной группы, это соединение европия индуцирует большие парамагнитные сдвиги. Так, например, в спектре бензилового спирта ароматические протоны обуславливают широкий синглет, при добавлении $\text{Eu}(\text{ДПМ})_3$ спектр легко интерпретируется по правилам 1-го порядка (рис. 2.9).

Таким образом, парамагнитные комплексы редкоземельных веществ могут быть использованы для существенного облегчения расшифровки спектров ЯМР. Дальнейший прогресс использования этих соединений будет связан с более глубоким изучением природы электронно-ядерного взаимодействия в парамагнитных комплексах лантанидов.

4. Накопление сигналов. ЯМР с Фурье-преобразованием.

Улучшение чувствительности метода ЯМР является основной задачей, которую нужно решить для успешного наблюдения спектров ядер, дающих слабые сигналы (например, ядра ^{13}C). В принципе отношение сигнал/шум в спектре можно повысить, увеличив время наблюдения спектров, но этот метод не достаточно надежен, так как требует чрезвычайно высокой стабильности воспроизведения спектров за все время сканирования спектра.

В настоящее время широко используют импульсные методы с последующей математической обработкой (главным образом преобразование Фурье), что позволяет получить ту же спектральную информацию, как и в обычном эксперименте с медленным прохождением. Импульсные методы более эффективны, их применение сокращает время измерений и существенно улучшает отношение сигнала к шуму. Идея применения Фурье-преобразования для ЯМР-спектроскопии заключается в том, что этот математический метод позволяет разложить колебания на его спектральные компоненты. Таким образом, фурье-преобразование используется

для определения характеристических частот и интенсивности спектра ЯМР по временной реакции (интерферограмме) системы ядерных спинов после воздействия на нее сильным ВЧ-импульсом. Рассмотрим поведение спиновой системы, подвергнутой воздействию нескольких ВЧ-импульсов.

Пусть вдоль оси x в системе координат, вращающейся с частотой ВЧ-поля, приложен ВЧ-импульс. В импульсных методах основным соотношением является уравнение, связывающее величину угла θ , на который повернется вектор намагниченности ядерных спинов $\vec{M}$ в ходе прецессии за τ_p — время облучения системы ВЧ-импульсом:

$$\theta = \gamma H_1 \cdot \tau_p \text{ (рад)}. \quad (2.36)$$

Исходя из этого соотношения можно подобрать условия, при которых $\vec{M}$ повернется на 90° под действием

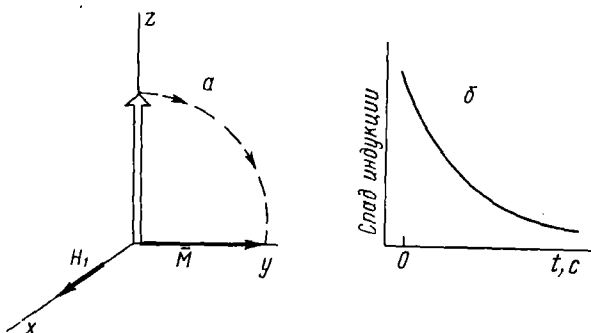


Рис. 2.10. Взаимодействие вектора намагниченности с разночастотным импульсом

а — Поворот вектора намагниченности $\vec{M}$ под действием 90° -ного импульса;
б — Экспоненциальный спад индукционного сигнала

заданного импульса. В импульсных спектрометрах регистрирующим устройством является катушка, расположенная вдоль осей x или y . Поэтому интенсивность сигнала определяется M_{xy} , причем величина этого наведенного сигнала носит название сигнала свободной индукции. После выключения импульса под действием механизма T_2 -релаксации вектор намагниченности спадает до своего равновесного значения. На рис. 2.10 по-

казаны поворот вектора намагниченности $\vec{M}$ в плоскость детектирования под действием 90° -ного импульса и чисто экспоненциальный спад сигнала свободной индукции, который получается, если частота ВЧ-импульса равна резонансной частоте одного типа ядер в образце. Когда образец содержит несколько сортов ядер, сигнал свободной индукции имеет более сложную форму, являющуюся интерферограммой модулирующих частот каждой линии спектра. Для простого мультиплета интерферограмма содержит в себе биения, периоды которых обратно пропорциональны разностям частот сигналов в спектре. После преобразования Фурье кривой спада индуцированного сигнала получают истинный спектр ЯМР. Основное отличие импульсных методик наблюдения спектра от стационарных заключается в том, что вместо изменения ВЧ в частотном интервале ХС ядер (стационарный вариант) на систему ядерных спинов воздействуют ВЧ-импульсом с фиксированной частотой ν , лежащей вне диапазона измеряемых ХС (импульсный вариант). Это оправдано, так как огибающая ВЧ-импульса содержит в себе фурье-компоненты в диапазоне частот $1/\tau_p$.

Основной причиной популярности фурье-спектроскопии является возможность улучшения отношения сигнал/шум. Обычно осуществляют несколько импульсных облучений и после каждого производят суммирование сигналов свободной индукции с помощью цифрового вычислительного устройства. Повышение отношения сигнал/шум растет пропорционально корню квадратному из числа накопленных сигналов, а затем накопленный сигнал подвергается Фурье-преобразованию и ЯМР-спектр содержит сигналы с улучшенным отношением к шуму.

Химическая поляризация ядер

В настоящее время явление химической поляризации ядер (ХПЯ) приобрело большую популярность, теория этого явления и его применение в химии изложены в ряде книг и обзоров. Для того чтобы понять это явление, которое было открыто в 1967 г. Фишером и Баргоном и независимо Уордом и Лоулером, обратим внимание, что явление ХПЯ характерно только для определенного типа химических реакций, а именно для

реакций с распариванием электронных спинов. Взаимодействие магнитных моментов неспаренных электронов с магнитными моментами ядер и внешним магнитным полем приводит к появлению уникальных эффектов в химических реакциях.

Появление магнитных эффектов в радикальных реакциях становится понятным при рассмотрении радикальной пары (HR_1, R_2), в которой только один радикал содержит протон. Вполне естественно охарактери-

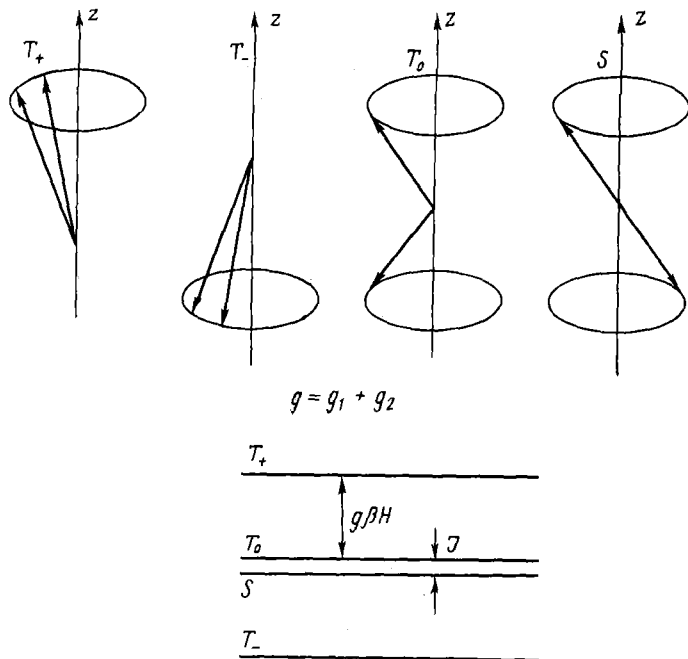


Рис. 2.11. Прецессия электронных спинов радикальной пары в магнитном поле H и диаграмма уровней энергии

зовать такую радикальную пару с помощью g -фактора (g_1 и g_2 для обоих радикалов) и константы a сверхтонкого взаимодействия электрон — протон. Так как в радикальной паре между электронами существует взаимодействие, его можно описать с помощью обменного взаимодействия (J). В зависимости от того, каким образом будут ориентированы спины электронов в ра-

дикальной паре, величина суммарного спина равна единице или нулю, а соответствующие состояния называются триплетными и синглетными (T , S). Ориентация в ходе процессии электронных спинов радикальной пары в магнитном поле H и диаграмма уровней энергии приведены на рис. 2.11.

Для того чтобы радикальная пара рекомбинировала в продукты реакции, необходим ее переход из триплетного состояния в синглетное. Вероятность такого перехода пропорциональна квадрату матричного элемента:

$$P_{T \rightarrow S} \simeq |\langle T | \mathcal{H} | S \rangle|^2. \quad (2.37)$$

Спин-гамильтониан $\mathcal{H}$ взаимодействия электронов и ядер в паре равен:

$$\mathcal{H} = \beta H (g_1 S_1 + g_2 S_2) - J (1/2 + 2 S_1 S_2) + a I S_1. \quad (2.38)$$

S_1 , S_2 — спины электронов, I — спин протона. Матричные элементы для переходов из триплетных состояний в синглетное равны:

$$\langle T_0 | \mathcal{H} | S \rangle = 1/2 (\Delta g \beta H + a m); \quad (2.39)$$

$$\langle T_+ (-1/2) | \mathcal{H} | S (+1/2) \rangle = - (1/8)^{1/2} a; \quad (2.40)$$

$$\langle T_- (+1/2) | \mathcal{H} | S (-1/2) \rangle = (1/8)^{1/2} a. \quad (2.41)$$

Таким образом, в результате переходов из T_+ , T_- в состояние S электрон и ядро образуют единую электронно-ядерную систему, в которой изменение электронного спина компенсируется изменением ядерного спина. Так как триплет-синглетный переход сопровождается изменением суммарного электронного спина, такой переход запрещен, однако наличие в системе электрон — ядро разности электронных уровней и сверхтонкого взаимодействия с ядром частично этот запрет снимает.

Как показано на рис. 2.11, уровни T_+ и T_- достаточно удалены от S . Поэтому в сильных магнитных полях основной вклад дают переходы близких между собой уровней T_0 и S . Из уравнения (2.39) следует также, что когда $\Delta g > 0$ и $a > 0$, вероятность триплет-синглетного перехода в радикальной паре для $m = +1/2$ больше, чем для перехода с $m = -1/2$, а это означает, что пары с протонами, ориентированными по полю, быстрее рекомбинируют, т. е. продукты реакции обогащены положительно поляризованными ядрами. Те ядра, которые избежали рекомбинации, выходят из

пары и дают в продуктах отрицательную поляризацию ядер. Таким образом, осуществляется отбор ядер по их ядерно-спиновым состоянием. Если знаки Δg и a поменяются, то изменяются и знаки ядерной поляризации. По той же причине изменится знак поляризации, если продукты образуются в результате синглет-триплетного перехода.

Обнаружение ХПЯ стало методом исследования механизмов химических реакций, новым методом обнаружения радикалов и радикальных стадий в реакциях. Наблюдение поляризации тем не менее вовсе не означает, что основной механизм реакции является радикальным. Довольно часто ХПЯ показывает, что радикальная стадия реакции является не основной, а побочной. В настоящее время ХПЯ является практически единственным методом, позволяющим выявить конкуренцию радикального и нерадикального механизмов реакции.

Так, если один и тот же продукт получается двумя путями с константами k_1 и k_2 и коэффициентами поляризации E_1 и E_2 , то

$$E = (E_1 k_1 + E_2 k_2) / (k_1 + k_2) = E_1 P_1 + E_2 P_2. \quad (2.42)$$

P_1 и P_2 — парциальные доли обоих маршрутов в реакции. Когда один из маршрутов нерадикальный (пусть это маршрут 2), $E_2 = 1$. Рассчитав теоретический коэффициент E_1 , можно оценить доли P_1 и P_2 .

Динамические аспекты ЯМР

Кинетика и механизм большого числа органических реакций связаны с обменом ядер и электронов. При этом происходят характерные изменения мультиплетной структуры спектров ЯМР. Одни линии претерпевают уширение, другие остаются узкими, некоторые сливаются в одну линию. Такого рода изменения в спектре связаны с движением ядер, частоты которых можно сравнить с величиной ламоровой прецессии каждого ядра. Временной диапазон реакций, которые могут быть зарегистрированы в рамках ЯМР-спектроскопии, достаточно широк. Возможны измерения скоростей процессов с константами скорости в интервале от ($k \sim 10^1$ с до $k \sim 10^7$ с⁻¹). В принципе возможны варианты применения ЯМР для изучения скоростей медленных реакций, например реакций, протекающих только при высоких

температурах. В этом случае быстро охлаждают образец, снимают его спектр при комнатных температурах и далее снова помещают в нагретый до температуры реакции термостат на короткий период времени. Такой метод получил широкое распространение для изучения скоростей дейтериеобмена, протонного обмена, внутреннего вращения, изомеризации и т. д. Теоретический анализ каждого из этих процессов достаточно сложен, поэтому подробно остановимся только на одном случае, связанном с обменом ядерного спина между двумя состояниями — так называемом двухпозиционном обмене.

Случай двухпозиционного химического обмена можно охарактеризовать набором следующих параметров:

$$\overset{1}{\text{АН}} \rightleftharpoons \overset{2}{\text{ВН}};$$

$$\tau_A, T_{1A}, T_{2A}, \quad T_{1B}, T_{2B}, \tau_B.$$

Когда время жизни ядер τ_A и τ_B сравнимо со временем поперечной релаксации T_{2A} и T_{2B} , возможен анализ формы линии, на основе которого можно изучать кинетику с помощью ЯМР-спектроскопии. Так как в большинстве случаев $T_1 > T_2$, область ЯМР-спектроскопии ограничена медленными реакциями. Гоффман предложил использовать ДР для исследований реакций протонного обмена. При обмене протона между состояниями А и В эффективное время жизни в каждой позиции, например А, определяется постоянной времени жизни τ_{1A} :

$$1/\tau_{1A} = 1/T_{1A} + 1/\tau_A.$$

При насыщении сигнала протона в состоянии В сильным полем H_2 компоненты намагниченности протона в положении А в присутствии и отсутствии ДР связаны соотношениями:

$$M_z^A = M_0^A (ce^{-t/\tau_{1A}} + \tau_{1A}/T_{1A}), \quad (2.43)$$

$$\text{где } M_z^A/M_0^A = \tau_{1A}/T_{1A} \text{ при } t = \infty, \quad (2.44)$$

когда $\tau_{1A} < T_{1A}$, интенсивность протона N_A уменьшается (передача насыщения от N_B к N_A). Постоянная времени τ_{1A} может быть найдена из полулогарифмической зависимости $M_z^A - M_0^A \cdot (\tau_{1A}/T_{1A})$ от t , после того как найдено τ_{1A}/T_{1A} из стационарного эксперимента (2.44).

Форма линии и молекулярное движение. Обмен ядер

между двумя состояниями является одним из простейших примеров химического обмена типа:



А и В могут быть либо различными молекулами, например в реакции протонного обмена, либо различными состояниями одной и той же молекулы (цис- и транс-изомеры). Когда скорость обмена между состояниями А и В мала, наблюдаемый спектр ЯМР представляет собой суперпозицию двух различных спектров А и В. При достаточно высокой скорости обмена наблюдается единственный спектр, характеризующий усредненное состояние ядра. Расчет формы линии с помощью уравнений Блоха с учетом эффектов обмена позволяет точно найти общий магнитный момент для данной системы. Поскольку интенсивность линии пропорциональна мнимой части магнитного момента, и предполагая, что доли состояний P_A и P_B равнозаселены, интенсивность сигнала поглощения можно выразить так:

$$v = 1/2 \gamma H_1 M_0 \frac{\tau(\omega_A - \omega_B)^2}{\tau^2(\omega - \omega_A)^2 + (\omega - \omega_B)^2 + 4(\omega - \bar{\omega})}, \quad (2.46)$$

где $\bar{\omega}$ — текущее значение частоты. Таким образом, форма линии зависит от величины отношения $(\omega_A - \omega_B)$ к скорости переходов, или времени жизни данного состояния (τ). Это положение можно продемонстрировать на примере зависимости формы от линии при двухпозиционном обмене рис. 2.12.

Как было показано выше, в случае медленного обмена спектр состоит из двух линий, а время жизни ядра в

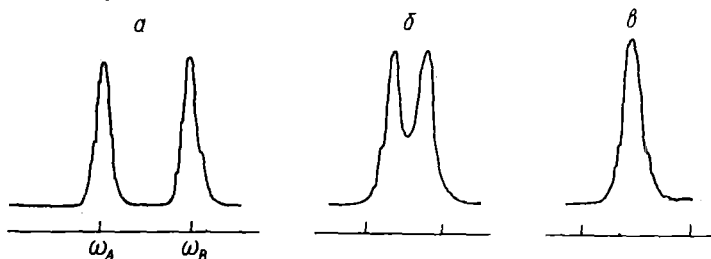


Рис. 2.12. Формы сигналов ЯМР для случая двухпозиционного обмена:

а — скорость переходов между двумя состояниями невелика, обе линии хорошо разрешены; б и в — соответствуют высоким скоростям обмена

каждом состоянии (пусть А), связанное с параметром ширины линии $\Delta\nu$ $1/2$, определяется выражением

$$1/T_2 = 1/T_{2A} + \tau_{AB}^{-1}, \quad (2.47)$$

в котором $T_2 = (\pi\Delta\nu_{1/2})^{-1}$. В случае быстрого обмена центр тяжести линии расположен при частоте $\omega = \omega_A P_A + \omega_B P_B$ и ее ширина равна:

$$1/T_2 = P_A/T_{2A} + P_B/T_{2B} + \frac{P_A P_B (\omega_A - \omega_B) \tau_{AB} \tau_{BA}}{(\tau_{AB} - \tau_{BA})}, \quad (2.48)$$

где P_A и P_B — доли ядер в каждом состоянии; τ_{AB} и τ_{BA} — времена в каждом состоянии.

Таким образом, спектры, показанные на рис. 2.12, уже с достаточной степенью точности позволяют использовать приближенные методы расчета констант скоростей. Эти методы основаны на соотношениях (2.47) — (2.48) и носят названия анализа спектров по параметрам.

Время жизни τ_A в каком-либо состоянии (а) между актом обмена с последующим состоянием связано с константой скорости обмена следующим соотношением:

$$1/\tau_A = 1/[A] \cdot \frac{d[A]}{dt} = k[A]^{m-1} \cdot [B]^n \dots \text{и т. д.} \quad (2.49)$$

где m , n — порядки реакции по реагентам А, В, ... и т. д. Величины m , n определяют из функциональной зависимости τ_A от $[A]$ и $[B]$... и т. д. В случае мономолекулярной реакции 1-го порядка выполняется соотношение: $k=1/\tau$. По температурной зависимости τ можно отыскать термодинамические параметры обменных процессов.

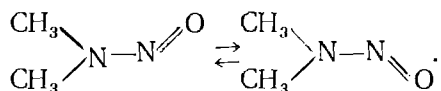
В последнее время было неоднократно продемонстрировано преимущество получения кинетических данных с помощью импульсных методик. Информация о константах скоростей может быть получена на основе измерения релаксации T_1 и T_2 . В случае измерения времени T_2 наиболее удачными являются метод Карра — Парселла и его последующие модификации. В этом методе измеряют интенсивность сигнала спин—эхо. Облучение спиновой системы здесь производят следующей последовательностью ВЧ-импульсов:

$$90^\circ, \tau, 180^\circ, 2\tau, 180^\circ, 2\tau, \dots \text{и т. д.}$$

Первоначальный 90°-ный импульс инвертирует вектор намагниченности M в плоскость xy , а затем в интервалы времени τ , 3τ , 5τ , ..., и т. д. следует серия 180°-ных импульсов. В результате действия каждого из них в моменты 2τ , 4τ , 6τ , ... и т. д. возникает сигнал спин—эхо. Так как в системе происходит процесс поперечной релаксации со временем T_2 , наблюдается последовательное уменьшение интенсивности этих сигналов, что позволяет измерить время T_2 .

Рассмотрим несколько примеров применения ЯМР-спектроскопии высокого разрешения для изучения кинетики обменных процессов.

Влияние скорости обмена на спектры ЯМР. Заторможенное вращение является одним из самых ярких примеров, демонстрирующих эффективность метода для исследования скоростей процессов. В спектре ПМР N, N-диметилнитроамин в интервале температур 25°—200°С наблюдаются уникальные изменения, которые связаны с вращением вокруг N—N связи:



При комнатных температурах спектр состоит из двух сигналов, соответствующих цис- и трансположениям метильных протонов. Расстояние между сигналами $\Delta\nu = \nu_{\text{цис}} - \nu_{\text{транс}} = 0,65$ м. д. и при повышении температуры оно уменьшается и, наконец, при $t = 179^\circ$ сигналы коалесцируют в единый сигнал. Обратная величина времени жизни метильных протонов τ при этой температуре равняется:

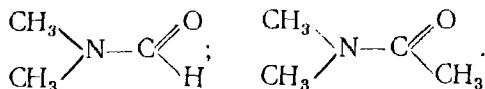
$$1/\tau = \pi(\nu_A - \nu_B)/\sqrt{2} = 58 \text{ Гц.}$$

Зависимость $\lg 1/\tau$ от $1/T$ представляет собой прямую линию, т. е. скорость изучаемого процесса удовлетворяет уравнению: $k = k_0 e^{-E_A/RT}$.

Активационный параметр (E_A), полученный для внутреннего вращения вокруг N—N связи в N,N-диметилнитроамине, равен 97 кДж/моль, что соответствует предположению, что связь N—N в заметной степени является двойной.

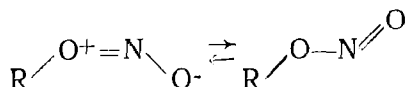
Аналогичные эффекты заторможенного вращения были получены при изучении N,N-диметилформамида и

N,N-диметилацетамида:



Величины энергии активации для вращения вокруг N—C-связи в этих веществах оказались равными 29 и 48 кДж/моль соответственно.

Существование вращательных изомеров алкилнитритов в свое время было установлено методом оптической спектроскопии, и впоследствии этот факт был подтвержден изучением спектров ЯМР данных соединений. Так же как и в случае цис- и трансизомерии N,N-диметилнитрозаминов и N,N-диметилформамидов, вращательную изометрию алкилнитритов связывают с частичной двойственностью N—O связи:



§ 4. ПРИМЕНЕНИЕ МЕТОДА ЯМР-СПЕКТРОСКОПИИ ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ МЕЖМОЛЕКУЛЯРНЫХ ВЗАИМОДЕЙСТВИЙ

Межмолекулярные взаимодействия играют важную роль в осуществлении многих химических и биологических процессов. Образование водородной связи, перенос заряда, возникающие в результате слабых межмолекулярных взаимодействий, меняют не только химические свойства самих молекул, участвующих в них, но и физико-химические свойства среды, в которой осуществляются такие взаимодействия. Для описания состояния, в котором находятся молекулы, используют термин «молекулярный комплекс», время жизни которого чрезвычайно мало — порядка 10^{-9} — 10^{-13} с. Образование молекулярных комплексов регистрируют спектральными методами, так как физические свойства комплексов отличаются от свойств чистых компонентов. Одним из спектральных методов, позволяющих получить информацию о величинах констант равновесий, термодинамических и спектральных характеристик молекулярных комплексов, является спектроскопия ЯМР.

Широкое использование метода ЯМР в этой области вызвано рядом его преимуществ по сравнению с други-

ми, например методом ИК-спектроскопии, поскольку он позволяет довольно просто и с большой надежностью обнаружить химические сдвиги за счет образования водородных связей даже при слабых взаимодействиях. Многочисленные исследования процессов образования молекулярных комплексов методом ЯМР показывают, что общим свойством систем с межмолекулярными водородными связями является смещение полосы поглощения протонов, образующих Н-связь, с температурой и разбавлением. Исследования концентрационных и температурных зависимостей сигналов ЯМР позволили получить обширный материал об особенностях образования водородных связей, найти константы равновесия в различных системах, а также установить влияние полярных и структурных особенностей компонентов, образующих молекулярные комплексы.

Использование метода ЯМР для определения характеристик молекулярных комплексов основано на изменении параметров спектра ЯМР, таких, как ХС, константа спин-спинового взаимодействия, время T_1 и T_2 , в процессе комплексообразования, а также на большой чувствительности метода к временным процессам в системах ассоциирующих веществ. Основным экспериментальным параметром в исследовании процессов самоассоциации и ассоциации молекул в методе ЯМР является химический сдвиг. Рассмотрим, как из данных измерений величин химических сдвигов ядер взаимодействующих молекул может быть получена информация о строении и характеристиках молекулярных комплексов в растворах.

Самоассоциация молекул

Молекулы, содержащие N—H, O—H, S—H, C—H и другие группы, склонны к образованию самоассоциатов как в чистой жидкости, так и в растворах инертных растворителей и в газовой фазе. При этом возможно установление самых разнообразных типов равновесий: мономер — димер, мономер — тример, ..., мономер — n -мер. Образовавшийся комплекс (самоассоциат) может быть линейным и циклическим.

Для самоассоциации мономер — n -мер



Константа равновесия K_n , выраженная в мольных долях, задается уравнением:

$$K_n = A_n [1 - (n-1) A_n]^{n-1} / (A_0 - n A_n)^n, \quad (2.51)$$

где n — порядок самоассоциации; A_0 , A_n — начальная концентрация вещества A и равновесная концентрация самоассоциата, выраженные в мольных долях. Величина наблюдаемого химического сдвига при образовании самоассоциата циклического типа записывается в виде

$$\delta = (n A_n \delta_n) / A_0 + (A_0 - n A_n) \delta_1 / A_0 = n \alpha \Delta_n + \delta_1; \quad (2.52)$$

для линейного самоассоциата:

$$\begin{aligned} \delta &= [(n-1) A_n \delta_n] / A_0 + [A_0 - (n-1) A_n] \delta_1 / A_0 = \\ &= (n-1) \alpha \Delta_n + \delta_1, \end{aligned} \quad (2.53)$$

где δ_1 , δ_n — химические сдвиги вещества A в мономерной и n -мерной формах; $\alpha = A_n / A_0$ — степень самоассоциации; $\Delta_n = \delta_n - \delta_1$ — разность химических сдвигов n -мера и сигнала мономера. При использовании уравнений (2.52) — (2.53) для нахождения величин K_n и Δ_n применяют различные приближения.

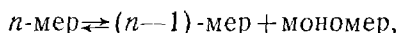
1. Метод предельного наклона, разработанный Шу-лери, позволяет из наклона кривой концентрационной зависимости, экстраполированной к бесконечному разбавлению, определить величину $\Delta_2 K_2$. В работах было показано, что для случая самоассоциации с $n=2$ наклон зависимости химических сдвигов от концентрации в точке $A_0=0$ не равен нулю и для циклического димера определяется выражением:

$$\left(\frac{d\delta}{dA_0} \right)_{A_0 \rightarrow 0} = n \Delta_n \left(\frac{d\alpha}{dA_0} \right)_{A_0 \rightarrow 0} = 2 K_2 \Delta_2, \quad (2.54)$$

а для линейного димера имеет вид:

$$\left(\frac{d\delta}{dA_0} \right)_{A_0 \rightarrow 0} = (n-1) \cdot \Delta_n \left(\frac{d\alpha}{dA_0} \right)_{A_0 \rightarrow 0} = K_2 \Delta_2. \quad (2.55)$$

В случае самоассоциации, протекающей по схеме



константа равновесия определяется соотношением:

$$\left(\frac{d\delta}{dA_0} \right)_{A_0 \rightarrow 0} = 3 K \Delta_n. \quad (2.56)$$

Фактически метод предельного наклона позволяет обна-

ружить протекающий в системе процесс димеризации, но не позволяет найти раздельно параметры K_2 и Δ_2 . Было показано, что

$$\lim_{A_0 \rightarrow 0} \left(\frac{\Delta n}{A_0} \right) = 2K_2\Delta_2,$$

т. е. кривая зависимости $\frac{\Delta n}{A_0}$ от A_0 пересекает ось ординат в точке, равной $2K_2\Delta_2$ для циклического и $K_2\Delta_2$ для линейного димера соответственно. Для нахождения K_2 требуется отложить по оси ординат четверть отрезка, отсекаемого на оси кривой зависимости $\frac{\Delta n}{A_0}$ от A_0 , или четверть величины тангенса угла наклона касательной в точке $A_0=0$ в графике δ от A_0 . Затем из точки, проекция которой на ось ординат равна этому значению, на графике $\frac{\Delta n}{A_0}$ от A_0 опустить перпендикуляр на ось абсцисс. Координата на оси абсцисс равна обратной величине константы димеризации.

2. Метод Липперта. Описанные выше методы предельного наклона и его модификации, как правило, используют для определения термодинамических параметров самоассоциации в системах с сильными водородными связями, порядок которых не превышает двух. Образование самоассоциатов более высокого порядка исследуют по методу Липперта, в основе которого лежит допущение о существовании единственного типа ассоциативного равновесия в определенном концентрационном интервале. Совместное решение уравнений (2.51)—(2.52) приводит к выражению:

$$\frac{\delta - \delta_1}{\delta_n - \delta_1} = nK_n A_0^{n-1} \left(\frac{\delta_n - \delta}{\delta_n - \delta_1} \right)^2,$$

которое удается привести к виду:

$$\sqrt[n]{\frac{\delta - \delta_1}{A_0^{n-1}}} = \sqrt[n]{nK_n \Delta_n} - \sqrt[n]{nK_n \Delta_n^{1-n}} (\delta - \delta_1). \quad (2.57)$$

Уравнение (2.57) позволяет графическим методом определить параметры n , Δn , K_n .

Методы предельного наклона и Липперта позволяют надежно определить порядок ассоциации, в то время как величины K_n и Δn определяются с гораздо меньшей

точностью. Последнее обусловлено достаточно грубыми допущениями о существовании одного типа ассоциативного равновесия и низкой точности определения спектральных характеристик вещества, в частности величины δ_1 (химический сдвиг мономера).

Ассоциация молекул

Ассоциация молекул в растворах приводит к образованию короткоживущих молекулярных комплексов. В подавляющем большинстве случаев это комплексы с водородными связями, образующиеся по уравнению:



Нахождение спектральных и термодинамических характеристик комплексов производят в основном двумя способами, причем оба они основываются на одном положении:

$$\delta = \frac{n_{AB}}{n_A} (\delta_K - \delta_1) + \delta_1, \quad (2.58)$$

где δ_K — химический сдвиг ядер вещества А в комплексе А...В; n_A , n_{AB} — числа соответствующих частиц А и АВ. По первому пути определение величин K_p и Δ_k проводится графически. Второй путь заключается в итерационной процедуре определения констант по уравнению (2.58). Рассмотрим первый путь расчета спектральных и термодинамических характеристик бинарных комплексов. В основе данного метода лежат два условия: первое — $A \ll B$, второе — величина константы равновесия образования бинарного комплекса А...В не должна зависеть от коэффициентов активности вещества В в выбранной концентрационной шкале. Если оба условия соблюдаются, определение констант производят по уравнениям в координатах Фостера — Файфа:

$$\frac{1}{\delta - \delta_1} = \frac{1}{K \Delta_k} \frac{1}{B_0} + \frac{1}{\Delta_k}; \quad (2.59)$$

$$\frac{\delta - \delta_1}{B_0} = K \Delta_k - K (\delta - \delta_1). \quad (2.60)$$

Значения δ_k и K находят соответственно по тангенсу угла наклона и по отрезку, отсекаемому на оси ординат прямой в координатах $1/\Delta_k - 1/B_0$.

Отметим, что уравнение (2.60) имеет преимущества перед уравнением (2.59), так как график прямой, проведенной в координатах $\Delta H/V_0$, позволяет найти отдельно величины K и Δ_h . Если концентрации реагентов выражены в мольных долях или в единицах молярности, соответствующие величины K_x и K_c находят из графиков зависимости Δ_h^{-1} от $(n_B + n_s)/n_B$ или V/n_B (V — объем смеси реагентов; n_s — число частиц растворителя). Выражения для констант равновесия и соотношения между K_c и K_x даются в следующем виде:

$$K_x = \frac{n_{AB}(n_A + n_B + n_s - n_{AB})}{(n_A - n_{AB}) \cdot (n_B - n_{AB})} \approx \frac{n_{AB}(n_B + n_s)}{(n_A - n_{AB})n_B}; \quad (2.61)$$

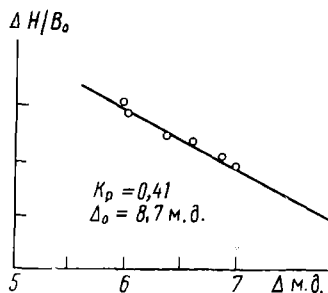
$$K_c = \frac{n_{AB}V}{(n_A - n_{AB}) \cdot (n_B - n_{AB})} \approx \frac{n_{AB}V}{(n_A - n_{AB})n_B}; \quad (2.62)$$

$$K_c = K_x V. \quad (2.63)$$

В качестве примера на рис. 2.13 приведен график, из которого определены величины K и Δ комплекса триэтиламина с хлороформом в растворе циклогексана при $t = 28^\circ \text{C}$.

В заключение отметим, что приведенные выше соот-

Рис. 2.13. График для нахождения константы равновесия (K_p) и спектральной характеристики (Δ_0) комплекса триэтиламина с хлороформом в циклогексане при $t = 28^\circ \text{C}$ по уравнению (2.60)



ношения, позволяющие определить спектральные и термодинамические характеристики самоассоциатов и комплексов, не учитывают неидеальности растворов и вследствие этого определяемые константы находятся с точностью до множителя, зависящего от коэффициента активности соответствующих соединений.

Если провести учет активности реагентов, то для случая образования молекулярного комплекса состава 1 : 1 константа равновесия записывается как

$$K_{AB} = \frac{[AB]}{[A] \cdot [B]} \cdot \frac{\gamma_{AB}}{\gamma_A \gamma_B}, \quad (2.64)$$

и уравнение (2.60) перепишется в следующем виде:

$$\frac{\delta - \delta_1}{B_0} = K \cdot \Delta_k \frac{\gamma_{AB}}{\gamma_A \gamma_B} - (\delta - \delta_1) K \frac{\gamma_{AB}}{\gamma_A \gamma_B}. \quad (2.65)$$

Для уравнения (2.65) линейная зависимость $(\delta - \delta_1)/B_0$ от $(\delta - \delta_1)$ свидетельствует о том, что отношение $\frac{\gamma_{AB}}{\gamma_A \gamma_B} = 1$ при используемых концентрациях или является линейной функцией от концентрации B_0 , т. е.

$$\frac{\gamma_{AB}}{\gamma_A \gamma_B} = 1 + M[B_0]. \quad (2.66)$$

В уравнении (2.66) коэффициент M не зависит от концентрации реагента B_0 , но может меняться при изменении компонента A_0 . С учетом соотношения (2.66) уравнение (2.65), используемое для нахождения термодинамических характеристик комплексов, принимает вид:

$$\frac{\delta - \delta_1}{B_0} = K \Delta_k - (K + M) (\delta - \delta_1). \quad (2.67)$$

Таким образом, использование уравнения (2.65) без учета неидеальности растворов приводит к нахождению неточных значений констант K и Δ_k , хотя произведение $K \Delta_k$ может быть определено корректно.

§ 5. ПРАКТИЧЕСКИЕ РАБОТЫ

1. Определение характеристик комплексов пространственно затрудненных фенолов с эфирами фосфорной кислоты

При исследовании процесса комплексообразования, протекающего в системе 2,6-ди-трет-бутилфенол — трибутилфосфат в четыреххлористом углероде при температуре 20°, оказалось, что наличие у фенола трет-бутильного заместителя в положении 2,6 пространственно экранирует группу OH и затрудняет процесс самоассоциации. На это указывает отсутствие изменений ХС протонов OH-группы в его концентрационных сериях с четыреххлористым углеродом. Однако при добавлении к раствору фенола триалкилфосфата гидроксильная группа сдвигается в сторону слабого поля, что говорит об образовании водородной связи OH...OP

в комплексе фенол—фосфат. На основании данных изменений ХС при комплексообразовании (Δ_{II}), приведенных в табл. 2.3, по уравнению (2.60) рассчитывают термодинамические и спектральные характеристики комплекса 2,6-ди-трет-бутилфенола с трибутилфосфатом:

Таблица 2.3

Концентрация донора $[D_0]$, м. д.	Химический сдвиг ОН-группы Δ_H , Гц	$\Delta_H/[D_0]$	K , (м. д.) $^{-1}$	Δ_0 , Гц
0,0911	53,6	634,0	$10,4 \pm 0,3$	110 ± 3
0,1458	67,5	463,0		
0,2165	77,6	358,2		
0,4110	91,1	221,5		
0,6290	98,9	156,2		

2. Определение констант скорости в конформационных переходах и обменных реакциях

С помощью метода ЯМР можно легко изучать кинетику медленно протекающих реакций, применяя обычную аналитическую методику для измерения концентрации реагентов и продуктов реакции по площади линии поглощения. Однако для измерения требуется около 1 мин, т. е. этим способом невозможно исследовать кинетику быстро превращающихся частиц.

Возможности метода ЯМР широко раскрываются при изучении равновесных процессов. Это связано с тем, что при обмене групп двух различных молекул меняются ХС между линиями и ширина каждой линии. По ширине линии и расстоянию между ними можно судить о скорости обмена.

Среднее время жизни протона τ непосредственно связано с константой скорости первого порядка. Для реакции обмена между состояниями НА и НВ (см. уравнение (2.45)) среднее время жизни протона в состоянии НА равно:

$$\tau_{НА} = -\frac{[НА]}{d[НА]/dt} = 1/k_{НА}.$$

Если предположить, что число молекул НА и НВ равно, а общее время жизни протонов τ в этих двух со-

стояниях одно и то же ($\tau_{\text{нл}} = \tau_{\text{нв}} = 2\tau$), форма линий зависит главным образом от значения $\tau\Delta\nu_0$, где $\Delta\nu_0$ — расстояние между линиями в отсутствие обмена (Гц). Для различных скоростей обмена выведены соответствующие уравнения, связывающие время жизни с величиной ХС между сигналами обменивающихся групп и шириной линии.

Медленный обмен ($\tau\Delta\nu \gg 1$). В этом случае в спектре присутствуют два отдельных пика, как показано на рис. 2.12 а. Если уширение на половине высоты составляет $\delta'\nu$, то $k = \tau^{-1} = 2\pi\delta'\nu$.

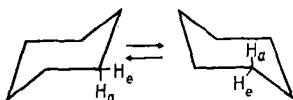
Промежуточные скорости обмена ($\tau\Delta\nu \approx 1$), (рис. 12 б). Если расстояние между пиками равно $\Delta\nu$ (в отсутствие обмена расщепление равно $\Delta\nu_0$), то $k = \tau^{-1} = \sqrt{2}\pi(\Delta\nu_0^2 - \Delta\nu^2)^{1/2}$, а слияние этих пиков происходит при $k = \tau^{-1} = \sqrt{2}\pi\Delta\nu_0$.

Быстрый обмен ($\tau\Delta\nu \ll 1$). В спектре, как показано на рис. 2.12 в, присутствует одна линия. Если ее ширина больше ширины линии в отсутствие обмена на величину $\delta'\nu$, то выражение для τ выглядит так:

$$k = \tau^{-1} = 4\pi\Delta\nu_0^2/\delta'\nu.$$

3. Изучение конформационных изменений

Рассмотрим определение констант скоростей взаимного превращения «кресло — кресло» в циклогексане:



Из схемы видно, что при переходе аксиальный атом водорода H_a становится экваториальным H_e и наоборот. В равновесном состоянии при комнатной температуре химические сдвиги аксиальных и экваториальных протонов усредняются и в спектре ЯМР наблюдается одна линия. При понижении температуры растворов циклогексана в сероуглероде наблюдается возрастающее уширение линии, и при $-66,5^\circ$ появляются два отдельных сигнала. Сигнал в более слабом поле относится к экваториальному протону. При дальнейшем

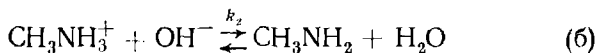
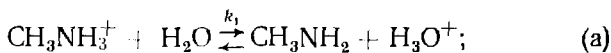
понижении температуры разделение достигает 28 Гц (при частоте 60 мГц) и остается постоянным.

Область температур, где происходит разделение сигналов, используется для определения констант скорости инверсий. При этом применяется формула для промежуточных скоростей обмена. При $-66,5^\circ$ константа взаимного превращения «кресло — кресло» равна 60 с^{-1} . Зная константы скорости инверсии для различных температур, можно найти энергию активации такого перехода в циклогексане ($42,2 \text{ кДж/моль}$).

4. Изучение обменных процессов

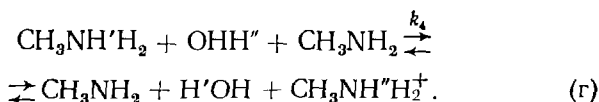
Рассмотрим определение констант скорости переноса протонов в водном растворе метиламмония. В сильнокислом растворе метиламмоний присутствует в виде CH_3NH_3^+ . Спектр ЯМР раствора при $\text{pH}=1$ состоит из квартета, обусловленного протонами CH_3 -групп, причем линия расщепляется в результате их взаимодействия с протонами NH_3^+ , широкого триплета протонов NH_3^+ , расщепленного в результате взаимодействия с ^{14}N , и одиночной линии, обусловленной протонами H_2O . При подщелачивании раствора пики триплета NH_3^+ уширяются и в конце концов исчезают, тогда как линии квартета CH_3 -группы уширяются и сливаются в одну линию. Каждый из этих эффектов служит мерой среднего времени жизни протонов NH_3^+ , причем изменения линии CH_3 настолько отчетливы, что их можно точно измерить. Линия H_2O уширяется, показывая, как долго протон остается связанным с водой.

Возможные механизмы, которые необходимо рассмотреть, включают обмен между ионом CH_3NH_3^+ и водой или ионом OH^- :



и обмен метиламином с участием или без участия воды:





При сравнении наблюдаемых линий протонов CH_3 -групп с теоретически рассчитанными было найдено, что среднее время жизни $\tau_{\text{NH}_3^+}$ лежит в интервале 0,002—0,2 с. Константа первого порядка для обмена ($1/\tau$) пропорциональна концентрации ионов CH_3NH_3^+ и обратно пропорциональна концентрации ионов H^+ . Это означает, что необходимо учитывать только механизмы (в) и (г). Относительный вклад реакций (в) и (г) можно определить по изменениям ширины линии H_2O . На долю реакции (г) приходится примерно 60% общего обмена. Отсюда были получены значения k_3 и k_4 : $k_3 = 4 \cdot 10^8$ л/моль·с, $k_4 = 5,3 \cdot 10^8$ л/(моль·с).

ПРИЛОЖЕНИЕ

В приложении приводятся расчетные программы и описание работы программ для нахождения термодинамических и спектральных характеристик процессов самоассоциации и образования молекулярных комплексов состава 1:1. Программы написаны для вычислительной машины 15 ВСМ-5

1. Самоассоциация молекул. Метод Липперта.

Программа позволяет провести математическую обработку результатов, полученных в эксперименте по определению термодинамических и спектральных характеристик процессов, удовлетворяющих равновесию мономер — n -мер. Уравнение (2.57), переписанное в удобном для программирования виде, записывается так:

$$(\delta - \delta_n)^n A_0^{n-1} = \frac{(\delta_n - \delta)^n}{n} K - \frac{(\delta_n - \delta)^{n-1} (\delta - \delta_n)}{n} K.$$

Описание работы программы « n -меризация».

1-й этап. $n_0 = 2$ записывается в память; число точек N записывается в память.

2-й этап. Задаются $\Delta_i = \delta - \delta_n$ и A_0 ; записываются в память.

3-й этап. Для данного n вычисляются

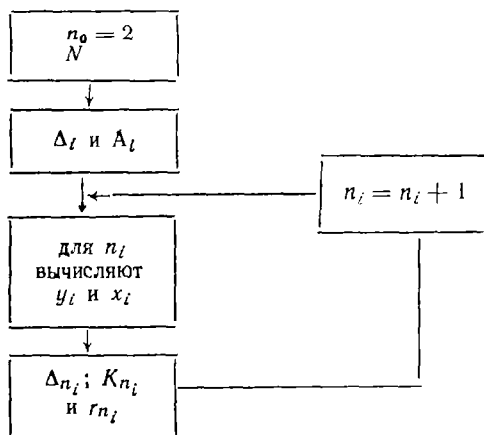
$$y_i = \frac{1}{(\Delta_i A_{0i})^{n-1}}; \quad x_i = \frac{1}{\Delta_i^n A_0^{n-1}}.$$

4-й этап. Вычисляются A и B , а также коэффициент корреляции для данных y и x . Из A и B вычисляются $\Delta_n = \delta_n - \delta_0$ и K_n .

Программа возвращается на 3-й этап, к n прибавляется 1 и далее работает по 3-му и 4-му этапам. Та величина n , для которой r ближе всего к 1, считается наиболее достоверной.

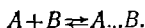
На индикацию ЭВМ вызываются пары чисел: n и r , K_n и Δ_n .

Блок-схема программы



2. Ассоциация молекул

Определение константы равновесия K и спектральной характеристики комплекса Δ_k , образующегося по уравнению:



Уравнение (2.59), по которому проводится математическая обработка экспериментальных данных, записывается в следующем виде:

$$\frac{1}{v_{A_i} - v_0} = \frac{1}{Kv} \frac{1}{z_i} + \frac{1}{v}.$$

Описание работы программы «комплексобразование».

В первой части происходит запись v_{A_i} и z_i в память машины ($i \leq 20$).

Во второй части задается произвольное v_0 , для которого вычисляется $y_i = \frac{1}{v_i - v_0}$ и $x_i = \frac{1}{z_i}$; v_{A_i} и z_i сохраняются в памяти. В третьей части по МНК обрабатываются точки y и x , вычисляются $A = \frac{1}{Kv}$, $B = \frac{1}{v}$ и коэффициент корреляции r (на индикацию выводятся пары чисел v и K ; v_0 и r). После этого программа возвращается на шаг, с которого начинается второй этап. Задается новое v_0 , и программа работает по второму и третьему этапам. Подбирается такое v_0 , для которого r ближе всего к 1; величины K и v берутся для этого v_0 .

Программа «л-меризация» КП-2307

Содержимое
памяти

0	M	50	0600	100	0506	150	0503	200	250	00	n
1	00	1	0509	1	ВП	1	ВП	1	1	01	$1-N; y_i$
2	0	2	Δ	2	0506	2	0502	2	2	02	$N+1 \div 2N; x_i$
3	ЗП	3	0202	3	e^x	3	-П	3	3	03	
4	0502	4	M	4	ЗП	4	0503	4	4	04	
5	ЗП	5	0204	5	0506	5	ВП	5	5	05	
6	0507	6	0	6	+П	6	0409	6	6	06	Работа
7	3	7	ЗП	7	0504	7	-П	7	7	07	с программой
8	.	8	0507	8	X^2	8	0500	8	8	08	
9	6	9	ЗП	9	+П	9	0415	9	9	09	

10	2	60	0504	110	0503	160	0501	210	260	10«00»	$y=0$
1	X	1	ЗП	1	ВП	1	ВП	1	1	11	$x=3,62$
2	СТОП	2	0503	2	0504	2	0504	2	2	12	$N \{ y=0$
3	ЗП	3	ЗП	3	X^2	3	X	3	3	13	$S \{ x=2,87$
4	0600	4	0501	4	ЗП	4	$\downarrow$	4	4	14	набирают
5	2	5	ЗП	5	0502	5	-П	5	5	15	Δ_i
6	ЗП	6	0500	6	ВП	6	0408	6	6	16	$\uparrow$
7	00	7	ЗП	7	0600	7	0415	7	7	17	A_{0i}
8	M	8	0408	8	-	8	0408	8	8	18	
9	0202	9	ВП	9	ВК	9	ВП	9	9	19	

20	2	70	00	120	+Π	170	0503	220	1	270	20
1	8	1	1/X	1	0501	1	0412	1	+Π	1	21
2	3	2	3Π	2	0415	2	0711	2	00	2	22
3	7	3	0505	3	0506	3	Δ	3	0204	3	23
4	0607	4	X	4	X	4	0204	4	M	4	24
5	CTOP	5	-Π	5	X ²	5	÷	5	01	5	25
6	↑	6	0505	6	+Π	6	0414	6	0415	6	26
7	X	7	0415	7	0500	7	0409	7	0506	7	27
8	1/X	8	00	8	БΠ	8	1/X	8	БΠ	8	28
9		9	-	9	0501	9	X	9	0509	9	29
«1»											
30	3Π	80	БΠ	130	X ²	180	БΠ	230	0512	280	30
1	0509	1	0502	1	3Π	1	0500	1		1	31
2	0414	2	CTOP	2	0409	2	1/X	2		2	32
3	0508	3	M	3	↓	3	÷	3		3	33
4	1	4	0203	4	+Π	4	↓	4		4	34
5	+Π	5	1	5	0408	5	0607	5		5	35
6	0507	6	+Π	6	0415	6	3Π	6		6	36
7	БΠ	7	0507	7	0507	7	0502	7		7	37
8	0507	8	0415	8	БΠ	8	0415	8		8	38
9	↑	9	0507	9	0600	9	0504	9		9	39
S											
40	3K	90	БΠ	140	0509	190	БΠ	240		290	40
1	БΠ	1	0600	1	Δ	1	0409	1		1	41
2	0600	2	+	2	0203	2	X	2		2	42
3	+	3	BK	3	БΠ	3	БΠ	3		3	43
4	БΠ	4	ln X	4	0600	4	0501	4		4	44
5	0509	5	3Π	5	XII	5	↑	5		5	45
6	3K	6	0506	6	0500	6	-	6		6	46
7	0415	7	БΠ	7	XII	7	БΠ	7		7	47
8	0507	8	0505	8	0408	8	0600	8		8	48
9	БΠ	9	XII	9	XII	9	÷	9		9	49

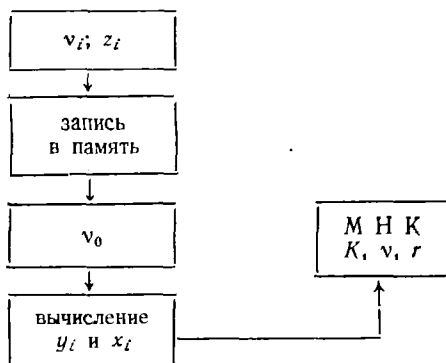
Содержимое
памяти

112

20	+	70	0402	120	ВП	170	3П	220	270	20
1	ВП	1	1/X	1	0405	1	0408	1	1	21
2	0404	2	+П	2	X ²	2	3П	2	2	22
3	3К	3	0409	3	—	3	0409	3	3	23
4	02	4	0415	4	↓	4	0511	4	4	24
5	М	5	00	5	√X	5	0512	5	5	25
6	0	6	ВП	6	÷П	6		6	6	26
7	СТОП	7	0403	7	0410	7		7	7	27
8	3П	8	0509	8	0415	8		8	8	28
9	0401	9	Δ	9	0411	9		9	9	29
30	ВП	80	03	130	ВП	180	—	230	280	30
1	00	1	М	1	0407	1		1	1	31
2	3П	2	04	2	X	2		2	2	32
3	0403	3	0415	3	ВП	3		3	3	33
4	01	4	0405	4	0405	4		4	4	34
5	М	5	ВП	5	↑	5		5	5	35
6	03	6	0407	6	↓	6		6	6	36
7	1	7	X	7	ВП	7		7	7	37
8	+П	8	ВП	8	00	8		8	8	38
9	00	9	00	9	÷	9		9	9	39
40	0415	90	XП	140	ВП	190		240	290	40
1	00	1	0408	1	0411	1		1	1	41
2	2	2	XП	2		2		2	2	42
3	0	3	0406	3	÷	3		3	3	43
4	+	4	XП	4	1/X	4		4	4	44
5	ВП	5	0409	5		5		5	5	45
6	0401	6	ВП	6	1/X	6		6	6	46
7	-K	7	0409	7	0414	7		7	7	47
8	ВК	8		8	0411	8		8	8	48
9	3К	9	—	9	3П	9		9	9	49

$\Delta \left\{ \begin{array}{l} y = v \\ x = K \end{array} \right.$
 $S \left\{ \begin{array}{l} y = v_0 \\ x = r \end{array} \right.$

Блок-схема программы



ЛИТЕРАТУРА

1. Ионин Б. И., Ершов Б. А. ЯРМ-спектроскопия в органической химии. М., 1967.
2. Колдин Е. Быстрые реакции в растворах. М., 1966.
3. Робертс Дж. Ядерный магнитный резонанс. М., 1961.
4. Фаррар Т., Беккер Э. Импульсная и Фурье-спектроскопия ЯМР. М., 1973.
5. Сергеев Н. М. Спектроскопия ЯМР. М., 1981.

ЛЮМИНЕСЦЕНЦИЯ

Люминесцентные методы включают в себя исследования с использованием флуоресценции (флуориметрия) и фосфоресценции (фосфориметрия). Наиболее широко люминесцентные измерения используются как методы анализа и контроля за протеканием химических и биохимических реакций, а также для кинетических исследований быстрых реакций электронно-возбужденных молекул.

Применение люминесценции для аналитических целей включает широкую область использования ее для идентификации веществ, для обнаружения малых концентраций веществ, для контроля изменений, протекания процессов, для определения степени чистоты веществ. Широко применяются измерения люминесценции при изучении кинетики обычных химических реакций. Высокая чувствительность метода позволяет фиксировать малую степень превращения веществ, а иногда по люминесценции промежуточных соединений становится возможным установить механизм химической реакции. Люминесцентные методы используются в биологии, в частности для исследования структуры белков методом флуоресцентных зондов и меток.

Успешно применяются люминесцентные измерения при изучении быстрых реакций электронно-возбужденных молекул. В результате протекания таких реакций интенсивность флуоресценции исходного соединения уменьшается, происходит «тушение» флуоресценции. Реакции тушения конкурируют с дезактивацией возбужденных молекул по другим механизмам. Так как время затухания флуоресценции порядка 10^{-8} с, флуоресцентные методы обычно применяют для изучения кинетики быстрых реакций возбужденных молекул, протекающих за время 10^{-7} — 10^{-10} с.

§ 1. ФИЗИЧЕСКИЕ ОСНОВЫ ЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ

Свечение нагретых до высокой температуры тел называется испусканием накаливаемых тел. Это равновесное излучение. Все другие типы испускания света называются люминесценцией и представляют собой неравновесное излучение. При люминесценции система излучает энергию, и для возбуждения излучения нужно подводить энергию извне. Разновидности люминесценции отличаются друг от друга по типу источника энергии возбуждения. Различают электролюминесценцию, возбуждаемую электрическим током, проходящим через ионизированный газ или полупроводник; радиолюминесценцию, возникающую под действием частиц высоких энергий; хемилюминесценцию, возникшую в результате химических реакций; триболюминесценцию, наблюдаемую при разрушении некоторых кристаллов; сонолюминесценцию, возникающую при воздействии интенсивных звуковых волн на жидкость. Фотолюминесценция — это люминесценция, возникающая при поглощении инфракрасного, видимого или ультрафиолетового света.

Поглощение света

Для объяснения взаимодействия света с веществом используют две модели: волновую и корпускулярную. С помощью волновой модели можно объяснить явления, при которых не происходит поглощения света, — отражение, преломление, дифракция. По теории Максвелла, электромагнитные колебания представляют собой изменяющиеся электрическое и магнитное поля, которые колеблются во взаимно перпендикулярных направлениях и перпендикулярно направлению распространения волны. Согласно этой теории взаимодействие света с веществом — это взаимодействие электрического поля волны с электронами атомов. Каждая волна имеет определенную частоту ν и длину волны λ . Эти величины связаны соотношением:

$$\lambda\nu = c/n,$$

где c — скорость света в вакууме ($\sim 3 \cdot 10^{10}$ см/с).

Поглощение и испускание света описываются корпускулярной теорией, согласно которой лучистая энер-

гия может поглощаться только определенными порциями, или квантами. Энергия E , переносимая одним квантом (фотоном), равна

$$E = h\nu = hc/\lambda,$$

где h — постоянная Планка ($6,62 \cdot 10^{-34}$ Дж.с). Поэтому монохроматический пучок света характеризуется не только длиной волны, но также и энергией фотона. В фотохимии и фотолюминесценции очень важно знать количество света, поглощенное системой. Для характеристики количества света используют единицу, равную $6,023 \cdot 10^{23}$ квантам. Эта единица называется эйнштейн. Если система поглощает 1 эйнштейн света, то происходит превращение 1 моля вещества при условии, что на 1 поглощенный квант реагирует 1 молекула. Величина эйнштейн различна для разных участков спектра электромагнитных волн (табл. 3.1). В фотохимии и люминесценции наиболее часто используются единицы: s^{-1} — для частоты; нм или Å — для длины волны ($\lambda = c/\nu$, где c — скорость распространения излучения); cm^{-1} — для волнового числа ($\tilde{\nu} = \lambda^{-1}$); кДж/моль и эВ — для энергии. В табл. 3.2 показана связь между этими величинами.

Таблица 3.1

Виды электромагнитного излучения

Тип излучения	λ , см	$\tilde{\nu}$, мкм ⁻¹	Энергия кванта, эВ	Энергия Эйнштейна, кДж	Природа поглощения или испускания излучения
Гамма-лучи	10^{-10}	10^6	$1,2 \cdot 10^6$	$1,2 \cdot 10^8$	ядерные реакции переходы внутренних электронов в атоме
Рентгеновские лучи	10^{-8}	10^4	$1,2 \cdot 10^4$	$1,2 \cdot 10^6$	
Ультрафиолетовые лучи	10^{-5} $4 \cdot 10^{-5}$	10^1 2,5	$1,2 \cdot 10^1$ 3,1	$1,2 \cdot 10^3$ $2,9 \cdot 10^3$	переходы внешних электронов в атоме
Видимый свет	$8 \cdot 10^{-5}$	1,25	1,6	$1,5 \cdot 10^3$	
Инфракрасное	10^{-3}	10^{-1}	$1,2 \cdot 10^{-1}$	$1,2 \cdot 10^1$	колебания молекул вращение молекул
Инфракрасное, далекая область	10^{-2}	10^{-2}	$1,2 \cdot 10^{-2}$	1,2	
Ультракороткие радиоволны	10^1	10^{-5}	$1,2 \cdot 10^{-5}$	$1,2 \cdot 10^{-3}$	колебания подвижных или свободных электронов
Длинные радиоволны	10^5	10^{-9}	$1,2 \cdot 10^{-9}$	$1,2 \cdot 10^{-7}$	

Таблица 3.2

Соотношения между единицами, используемыми в фотохимии

	Энергия		Длина волны, нм	Волновое число, см ⁻¹
	кДж/моль	эВ		
100 кДж/моль	100	1,04	1200	8 360
1 эВ	96,5	1,00	1240	8 070
100 нм	1200	12,4	100	100 000
10 000 см ⁻¹	120	1,24	1000	10 000

В фотохимии используют преимущественно свет ультрафиолетовой и видимой областей спектра. При поглощении в этом диапазоне возбуждаются внешние электроны молекулы, которые осуществляют химическую связь и возбуждение которых приводит к химическому превращению. Эти области наиболее существенны и в фотолюминесценции.

Поглощение монохроматического пучка света однородной поглощающей средой подчиняется закону Ламберта—Бера:

$$I/I_0 = 10^{-\epsilon cl}, \quad (3.1)$$

где I_0 — энергия (или число квантов) монохроматического света, падающего за единицу времени на переднюю поверхность слоя вещества; I — энергия, прошедшая через слой вещества за единицу времени; l — толщина слоя, см; c — концентрация вещества, моль/л; ϵ — молярный коэффициент поглощения (экстинкции), л/(моль·см). Коэффициент поглощения зависит от вещества, длины волны света и температуры. Величина $\lg(I_0/I)$ называется оптической плотностью раствора. Она пропорциональна концентрации поглощающих частиц и обладает свойством аддитивности. Зависимость величины ϵ или ее логарифма от длины волны или частоты поглощаемого света представляет собой спектр поглощения данного вещества.

Закон Ламберта—Бера выведен в предположении, что вероятность поглощения пропорциональна числу бимолекулярных столкновений квантов света и поглощающих молекул, причем принимается, что при всех концентрациях взаимодействие между молекулами

пренебрежимо мало. Для большинства систем в растворе этот закон удовлетворительно выполняется. Наблюдаемые иногда отклонения обусловлены ассоциацией молекул и другими, более тонкими эффектами. Например, если вещество, спектр поглощения которого состоит из очень узких линий или полос, освещают светом с довольно широкой полосой, то при этом не выполняется одно из главных условий — постоянство коэффициента поглощения в полосе длин волн используемого света. Закон Ламберта — Бера не выполняется и в тех случаях, когда интенсивность падающего света очень велика. При этом значительная часть молекул будет находиться в возбужденном состоянии. При измерениях поглощения в жестких средах и низкой температуре могут накапливаться триплетные молекулы в больших концентрациях, поскольку они имеют большое время жизни. В этом случае отклонения от закона Ламберта — Бера будут наблюдаться и при умеренных интенсивностях падающего света.

Для характеристики интенсивности поглощения часто используется сила осциллятора:

$$f = 4,3 \cdot 10^{-9} \int \epsilon d\nu \quad (3.2)$$

(f — безразмерная величина).

Сила осциллятора характеризует интегральную интенсивность поглощения по всей полосе в отличие от коэффициента поглощения, который характеризует интенсивность поглощения лишь на одной длине волны.

Возбужденные электронные состояния

Спектральная область, обычно используемая для абсорбционных и люминесцентных измерений (200—800 нм), соответствует электронным переходам в молекуле. Поглощение молекулой кванта света в этой области спектра приводит к переходу электрона на более высокий энергетический уровень. Процессы, происходящие при взаимодействии излучения с молекулой, можно иллюстрировать с помощью кривых потенциальной энергии, соответствующих основному и возбужденному состояниям.

На рис. 3.1 представлены различные уровни потенциальной энергии двухатомной молекулы. Потенци-

альная энергия низшего энергетического уровня, или основного состояния, изображается кривой S_0 ; энергетические уровни, соответствующие разным колебательным состояниям молекулы в этом электронном состоянии, обозначены цифрами 0, 1, 2, 3, 4. Поглощение

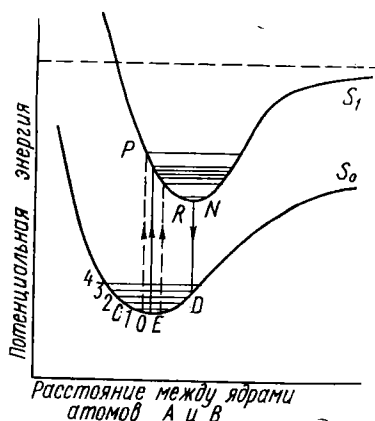


Рис. 3.1. Кривые потенциальной энергии основного S_0 и возбужденного S_1 состояний двухатомной молекулы АВ

света происходит за 10^{-15} с, это время соответствует периоду колебаний световой волны. За время поглощения света молекулой заметно не изменяются ни положение, ни импульсы ядер атомов молекулы. Таким образом, взаимное расположение ядер до акта поглощения света и сразу после него одинаково.

Изменение потенциальной энергии электронно - возбужденного состояния в зависимости от расстояния между яд-

рами атомов представлено кривой S_1 . Энергия связи в возбужденном состоянии уменьшается по сравнению с основным состоянием, поэтому положение равновесия в возбужденном состоянии отвечает большему межъядерному расстоянию, нежели в основном состоянии. Наиболее вероятное межъядерное расстояние для молекулы на нулевом колебательном подуровне соответствует средней точке CD или RS . Для более высоких колебательных подуровней наиболее вероятные межъядерные расстояния соответствуют точкам пересечения потенциальных кривых с горизонтальными линиями, соответствующими энергии колебательных подуровней. Вероятность переходов при поглощении и испускании определяется принципом Франка—Кондона. Этот принцип гласит, что наиболее вероятен такой переход, при котором не изменяются ни положение ядер, ни их кинетическая энергия. Такой переход можно представить вертикальной линией EP на рис. 3.1.

Другие переходы, как более длинноволновые, так и более коротковолновые, имеют меньшую вероятность.

Молекула в основном состоянии S_0 , описываемом волновой функцией ψ_0 , может поглотить свет с частотой ν , если существует состояние S_n , описываемое волновой функцией ψ_n и имеющее более высокую энергию, чем состояние S_0 , так что

$$E_n - E_0 = h\nu, \quad (3.3)$$

и момент перехода

$$R_{0n} = \int \psi_0 |R| \psi_n d\tau \quad (3.4)$$

не равен нулю. В этом случае вероятность поглощения пропорциональна величине $|R_{0n}|^2$.

Для фотохимии и спектроскопии наиболее важны следующие три типа электронных переходов: 1) спонтанное испускание; 2) вынужденное испускание; 3) вынужденное поглощение.

Последние два процесса происходят при наличии внешнего электромагнитного поля. Спонтанное поглощение, соответствующее самопроизвольному переходу системы с более низкого уровня энергии на более высокий, в отсутствие внешнего поля не имеет места.

Интенсивность вынужденного поглощения характеризуется энергией, поглощаемой молекулой за единицу времени:

$$I_a = \rho (N_1 - N_2) B_{12} h\nu, \quad (3.5)$$

где ρ — плотность излучения частоты ν , действующего на поглощающее вещество; $N_1 - N_2$ — разность между числом молекул в единице объема в начальном (S_1) и конечном состояниях (S_2); B_{12} — вероятность перехода из состояния S_1 в состояние S_2 при поглощении фотона $h\nu$. Для электронных переходов при обычных условиях $N_2 \ll N_1$. Из возбужденного состояния S_2 молекула может перейти в состояние S_1 путем спонтанного либо вынужденного испускания. Интенсивность испускания определяется выражением:

$$I_e = N_2 h\nu (A_{21} + \rho B_{21}), \quad (3.6)$$

где N_2 — число возбужденных молекул в поле излучения, плотность которого равна ρ ; A_{21} — вероятность спонтанного испускания из состояния S_2 в S_1 , т. е. число переходов в единицу времени из состояния S_2 в

S_1 ; B_{21} — вероятность вынужденного испускания. При обычных условиях вынужденным испусканием можно пренебречь, т. е.

$$I_e = N_2 h \nu A_{21}. \quad (3.7)$$

Вероятности A_{21} , B_{12} , B_{21} и момент перехода R_{12} связаны следующими соотношениями:

$$B_{12} = g_2 \left(\frac{8\pi^3}{3h^2 c} \right) |R_{12}|^2; \quad B_{12} g_1 = B_{21} g_2 \quad (3.8)$$

и

$$A_{21} = \left(\frac{64\pi^4}{3hc^3} \right) \nu^3 |R_{21}|^2, \quad (3.9)$$

где g_1 и g_2 — величины, характеризующие вырождение состояний S_1 и S_2 соответственно. Из уравнений (3.8) и (3.9) видно, что вероятность излучательных электронных переходов между двумя состояниями зависит от величины момента перехода. Величина момента перехода определяет также силу осциллятора:

$$f_{12} = \left(\frac{8\pi^2 c \nu m}{3he^2} \right) |R_{12}|^2 g_2. \quad (3.10)$$

В классической физике ее трактуют как эффективное число электронов, колебания которых приводят к данным полосам поглощения или испускания.

Для излучательных переходов существуют правила отбора, определяемые также величиной момента перехода. В приближении Борна—Оппенгеймера полную энергию молекулы можно выразить в виде суммы электронной, колебательной и спиновой энергий:

$$E = E_e + E_v + E_s, \quad (3.11)$$

а полную волновую функцию можно представить в виде произведения ядерной, электронной и спиновой волновых функций. Тогда момент перехода выражается следующим образом:

$$R = \int \theta_0 \theta_n d\tau_n \int ' S_0 S_n d\tau_s \int \varphi_0 r \varphi_n d\tau_e. \quad (3.12)$$

Первый член — это интеграл перекрывания волновых функций колебаний ядер. Второй член — спиновый интеграл перекрывания. Его величина зависит от начального и конечного спиновых состояний электрона. Третий член называется электронным моментом перехода.

Его величина зависит от симметрии и величины перекрытия начальной и конечной пространственных орбиталей. Таким образом, момент перехода является произведением трех отдельных интегралов и равен нулю, если равен нулю хотя бы один из этих интегралов. При этом вероятность перехода также равна нулю. Такой переход называется запрещенным в противоположность разрешенным переходам, для которых момент перехода отличается от нуля. Правила запрета имеют приближенный характер. Запрещенные переходы все же можно наблюдать, хотя их интенсивность много меньше интенсивностей разрешенных переходов. Факторы запрета составляют: для запрета по спине — 10^{-6} ($\pi - \pi^*$), для запрета по координате (колебания ядер) — 10^{-2} — 10^{-3} ($n - \pi^*$), для запрета по симметрии (перекрывание пространственных орбиталей) — 10^{-1} — 10^{-3} ($n - \pi^*$).

При поглощении света молекула переходит на один из колебательных подуровней возбужденного электронного состояния (см. рис. 3.2). Молекула, имеющая энергию, соответствующую верхним колебательным подуровням любого возбужденного состояния, быстро теряет избыток колебательной энергии при столкновениях с окружающими молекулами. Это процесс колебательной релаксации. Безызлучательный переход между электронными состояниями одинаковой мультиплетности называется внутренней конверсией. Внутренняя конверсия из нижнего колебательного подуровня первого электронно-возбужденного состояния в основное — сравнительно медленный процесс ($k \approx 10^8$ — 10^9 с $^{-1}$). Поэтому в первом возбужденном состоянии наблюдаются процессы испускания и фотохимического превращения, даже если их скорость не очень велика. Другим безызлучательным процессом, конкурирующим с испусканием света, является интеркомбинационная конверсия: $S_1 \rightarrow T_1$ — безызлучательный переход между состояниями разной мультиплетности. Нижний колебательный подуровень нижнего триплетного состояния несколько опущен по отношению к нижнему колебательному подуровню первого электронно-возбужденного синглетного состояния, некоторые же из более высоких находятся на одном уровне с ним. Переход на один из этих высоких колебательных подуровней нижнего триплетного состояния и представляет собой ин-

теркомбинационную конверсию. Наиболее важны два вида интеркомбинационной конверсии: переходы $S_1 \rightarrow T_1$ и $T_1 \rightarrow S_0$. Константа скорости интеркомбинационной конверсии из нижнего электронно-возбужденного синглетного состояния в триплетное — один из важнейших параметров $k_{ST} \approx 10^6 - 10^{11} \text{ с}^{-1}$. Процесс $T_1 \rightarrow S_0$ в $10^6 - 10^9$ раз медленнее, чем первый.

Флуоресценция и фосфоресценция

Флуоресценция — это излучательный переход между двумя состояниями одинаковой мультиплетности. Флуоресценция наблюдается в жидкой, твердой и газовой фазах. При комнатной температуре практически все молекулы находятся на нулевом колебательном подуровне основного состояния, поэтому поглощение

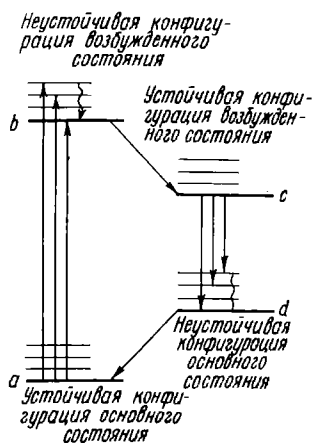


Рис. 3.2. Изменение энергии возбужденного состояния в результате сольватации молекулы после возбуждения или испускания

происходит с этого уровня. Испускание флуоресценции происходит с нулевого колебательного подуровня первого возбужденного состояния. Поэтому общим переходом в поглощении и испускании является переход между нулевыми колебательными подуровнями основного и возбужденного состояний — так называемый О—О-переход. Энергия О—О-перехода наименьшая в поглощении и наибольшая в испускании. Частоту О—О-перехода нетрудно найти по частоте, соответствующей пересечению спектров поглощения и испускания. Для сложных молекул О—О-переход в спектре флуоресценции находится при несколько меньшей частоте, чем О—О-переход в спектре поглощения. Это становится понятным, если учесть сольватацию молекулы флуорофора в основном и электронно-возбужденном состояниях молекулами растворителя в результате диполь-дипольного взаимодействия. При возбуждении изменяются постоянный дипольный момент и по-

стате, чем О—О-переход в спектре поглощения. Это становится понятным, если учесть сольватацию молекулы флуорофора в основном и электронно-возбужденном состояниях молекулами растворителя в результате диполь-дипольного взаимодействия. При возбуждении изменяются постоянный дипольный момент и по-

ляризуемость, поэтому изменяется и степень сольватации. При поглощении света молекулой в жидкости при комнатной температуре ориентация молекул растворителя не изменяется, и сразу после возбуждения молекула оказывается в неравновесном состоянии сольватации, имеющем большую энергию, чем равновесное (переход ab , рис. 3.2). В растворителях с обычной вязкостью при комнатной температуре происходит быстрая релаксация возбужденной молекулы в равновесное состояние (c) с меньшей энергией до акта испускания света. При излучательном переходе возбужденной молекулы в основное состояние она попадает в состояние сольватации, соответствующее равновесной конфигурации электронно-возбужденного состояния (d), имеющей большую энергию, чем неравновесная конфигурация основного состояния (a). При релаксации из d в a возникает равновесная конфигурация основного состояния. Нетрудно видеть, что $O-O$ -переход в поглощении имеет большую частоту, чем $O-O$ -переход в испускании. При достаточно низкой температуре и высокой вязкости процесс $b \rightarrow c$ протекает медленно, испускание происходит из состояния b или же из какого-либо состояния, промежуточного между b и c . Разность энергий $O-O$ -переходов при этом уменьшается.

Спектры поглощения и флуоресценции определяются распределением колебательных подуровней состояний S_0 и S_1 по энергиям. Это распределение часто одинаково для обоих состояний, поэтому спектр испускания близок к зеркальному отражению спектра поглощения, если оба спектра изображены в шкале частот (правило зеркальной симметрии Левшина). Согласно закону Стокса, длина волны флуоресценции всегда больше длины волны возбуждающего света. Однако имеются примеры антистоксовой флуоресценции, когда длина волны флуоресценции меньше длины волны возбуждающего света.

Возбуждение молекулы соответствует переходу электрона с основного уровня на возбужденный. Поскольку молекулярные орбитали молекул с четным числом электронов заполнены парами электронов, имеющих противоположно направленные спины, то при переходе электрона на верхнюю орбиталь его спин может оказаться ориентированным в том же или в про-

тнвоположном направлении, что и у оставшегося на нижней орбитали электрона. Если ориентация спина сохраняется, возбужденное состояние будет иметь тот же результирующий спиновой момент, что и основное. При этом мультиплетность сохраняется. Мультиплетность состояния равна $n+1$, где n — число неспаренных электронов. Если же ориентация спина изменится на противоположную, изменится и мультиплетность. Мультиплетность основного состояния большинства молекул с четным числом электронов равна 1, т. е. это синглетные состояния. При сохранении мультиплетности возбужденное состояние тоже будет синглетным.

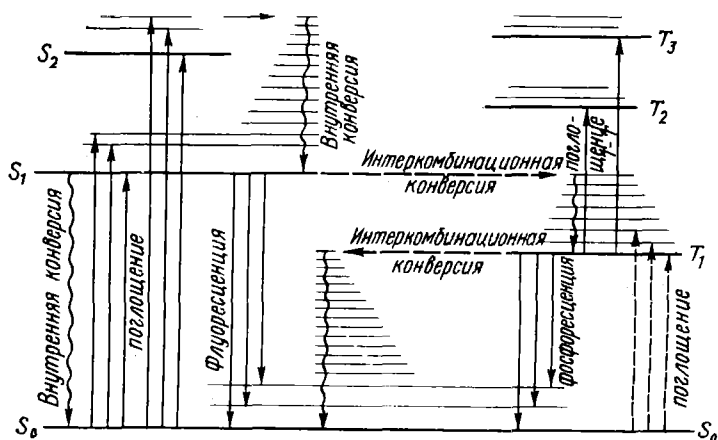


Рис. 3.3. Уровни энергии синглетных и триплетных состояний и процессы их дезактивации

Если же возбуждаемый электрон меняет направление спина, возбужденное состояние будет триплетным. Таким образом, одному основному состоянию соответствует набор разных возбужденных состояний — синглетных и триплетных (рис. 3.3).

Согласно правилу Гунда, триплетные уровни лежат ниже, чем соответствующие им синглетные уровни. Излучательный переход между состояниями разной мультиплетности называется фосфоресценцией. Переходы между состояниями разной мультиплетности теоретически запрещены. В действительности такие переходы наблюдаются вследствие спин-орбитального взаимо-

действия. Электрон обладает спиновым угловым и магнитным моментами. При синглет-триплетном переходе изменяется направление магнитного момента, поскольку спин электрона меняется на противоположный. Изменение магнитного момента вызывает взаимодействие с магнитным полем, возникающим при орбитальном движении заряженного электрона. Можно сказать, что магнитный момент электрона связан с орбитальным магнитным полем (отсюда термин «спин-орбитальное взаимодействие»). В результате спин-орбитального взаимодействия спиновой момент переходит в орбитальный и обратно, несмотря на то, что суммарный угловой момент остается постоянным. Поэтому в этом случае нельзя говорить о чистых синглетном и триплетном состояниях, а следует рассматривать синглетное состояние с некоторой долей триплетного и наоборот. Таким образом, в результате спин-орбитального взаимодействия небольшое количество состояний синглетного характера примешивается к триплетным состояниям и наоборот, так что перестают существовать «чисто» синглетные и триплетные состояния. И тогда синглет-триплетные переходы можно представить как переходы между чистыми синглетными и триплетными составляющими каждого смешанного состояния. Если ψ_S^0 и ψ_T^0 — волновые функции «чистых» синглетного и триплетного состояний соответственно, то волновая функция триплетного состояния, образуясь с учетом спин-орбитального взаимодействия, записывается в виде

$$\psi_T = \psi_T^0 + \sum \frac{\int \psi_{S_k}^0 |H_{SO}| \psi_T^0 d\tau}{(E_T - E_{S_k})} \psi_{S_k}^0, \quad (3.13)$$

где S_k — r -е синглетное состояние; E_T и E_S — энергии триплетного и возмущающего синглетного состояний соответственно. Аналогичное выражение можно написать для синглетного состояния. Оператор спин-орбитального взаимодействия выражается так:

$$H_{SO} = k\xi (\mathbf{L} \cdot \mathbf{S}),$$

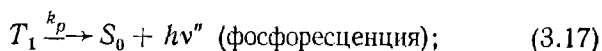
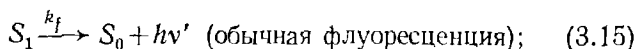
где $\mathbf{L}$ — оператор орбитального углового момента; $\mathbf{S}$ — оператор спинового углового момента; ξ — коэффициент, зависящий от поля ядер.

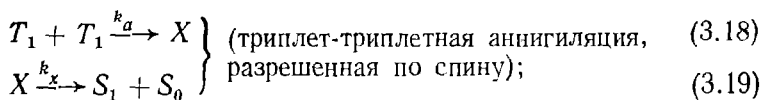
Молекулы в триплетном состоянии легко теряют свою энергию в различных безызлучательных процессах. Они могут дезактивироваться молекулами с неспаренными электронами, например кислородом, или в столкновениях с другими окружающими молекулами. Поэтому фосфоресценция в жидких растворах при комнатной температуре наблюдается чрезвычайно редко. Как правило, фосфоресценцию наблюдают в жестких средах или при пониженных температурах. Синглет-триплетное поглощение очень слабо. Поэтому заселение триплетного уровня производится не прямым поглощением света в полосе синглето-триплетного перехода, а путем интеркомбинационной конверсии через синглетное состояние.

Замедленная флуоресценция

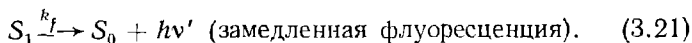
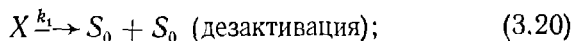
Два излучательных процесса — флуоресценция и фосфоресценция — отличаются друг от друга, во-первых, длительностью испускания и, во-вторых, энергией уровня, с которого происходит испускание. Однако существует еще один вид испускания, который спектрально расположен в области флуоресценции, но имеет длительность, характерную для фосфоресценции. В отличие от обычной, быстрой флуоресценции ее называют замедленной флуоресценцией, поскольку, перед тем как испустить квант света, молекула некоторое время находится в триплетном состоянии. Механизм перехода из состояния T_1 в состояние S_1 может быть различным, и в зависимости от этого различают замедленную флуоресценцию типа Р и типа Е.

Замедленная флуоресценция типа Р возникает в результате взаимодействия между триплетными молекулами, одна из которых попадает в возбужденное состояние:





$$(3.19)$$



Существенными являются стадии (3.18) и (3.19), где при взаимодействии возбужденных триплетов одна молекула образуется в возбужденном состоянии S_1 , а другая переходит в основное состояние. Излучательный переход из состояния S_1 и приводит к возникновению замедленной флуоресценции. Хотя флуоресценция из S_1 (стадия 3.21) имеет ту же константу скорости k_f , что и быстрая флуоресценция, общая скорость затухания в этом случае меньше, так как процесс идет через реакции (3.18) и (3.19).

При низкой интенсивности возбуждающего света, когда $[T_1]$, а следовательно, и $[T_1]^2$ малы, использование метода стационарных концентраций позволяет получить для интенсивности замедленной флуоресценции (I_{df}) следующее выражение:

$$I_{df} = \frac{k_a k_x}{k_x + k_1} \left[\frac{k_{isc} I}{k_p (k_f + k_{isc})} \right]^2. \quad (3.22)$$

Кроме того,

$$k_{df} = \frac{-d(\ln I_{df})}{dt} = \frac{-d(\ln [T_1]^2)}{dt} = -2 \frac{d(\ln [T_1])}{dt}, \quad (3.23)$$

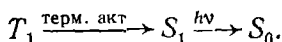
так что

$$k_{df} = 2k_p \text{ и } \tau_{df} = \frac{1}{2} \tau_p.$$

Интенсивность замедленного испускания пропорциональна квадрату интенсивности падающего света, а время жизни замедленной флуоресценции равно половине времени затухания фосфоресценции. Замедленная флуоресценция наблюдается для нафталина, антрацена, фенантрена. Кинетика затухания флуоресценции этих углеводородов состоит из двух компонент с одинаковыми спектрами испускания. Одна компонента имеет время жизни обычной флуоресценции, а время жизни второй компоненты равно примерно половине

времени жизни флуоресценции. Участие триплетных состояний в замедленной флуоресценции доказывается тем, что замедленную флуоресценцию можно индуцировать триплетными сенсibilизаторами. Механизм замедленной флуоресценции этого типа был установлен сначала для раствора пирена, поэтому ее называют замедленной флуоресценцией типа Р. Замедленная флуоресценция такого типа наблюдается в газах, растворах, твердых стеклах и даже кристаллах. В твердых стеклах и кристаллах диффузия триплетов затруднена или невозможна и в этом случае испускание, вероятно, обусловлено миграцией экситонов. При таком же переносе энергии возбуждения «прыгает» от молекулы к молекуле. В конце концов взаимодействие двух соседних триплетов приводит к замедленному испусканию.

Замедленная флуоресценция типа Е возникает за счет термической активации триплетных молекул:



Поскольку замедленную флуоресценцию такого типа впервые наблюдали у эозина, ее называют замедленной флуоресценцией типа Е. Для замедленной флуоресценции этого типа характерны следующие особенности:

- 1) спектры испускания быстрой и замедленной флуоресценций совпадают;
- 2) $\tau_{df} = \tau_p$;
- 3) $I_{df} \approx I$ (интенсивность флуоресценции пропорциональна первой степени интенсивности поглощенного света);
- 4) отношение интенсивностей замедленной флуоресценции и фосфоресценции уменьшается экспоненциально с увеличением синглет-триплетного расщепления и понижения температуры.

При низких температурах замедленная флуоресценция этого типа отсутствует. Эти факты можно объяснить с помощью рис. 3.4. Триплетные молекулы образуются на нулевом колебательном подуровне в результате поглощения света молекулой в основном состоянии, последующей интеркомбинационной конверсии и колебательной релаксации. Термическая активация и последующая обратная интеркомбинационная конверсия ($T_1 \rightarrow S_1$) приводят к образованию возбуж-

денных синглетов, которые затем претерпевают излучательный переход в основное состояние:

$$I_p = k_p [T_1] \text{ и } I_{df} = \varphi_f k'_{isc} [T_1] e^{-\Delta E/RT},$$

где φ_f — квантовая эффективность флуоресценции. Отсюда

$$I_{df}/I_p = \frac{\varphi_f k'_{isc}}{k_p} e^{-\Delta E/RT}. \quad (3.24)$$

Экспериментально измеренная энергия активации ΔE соответствует синглет-триплетному расщеплению, получаемому из спектроскопических данных, а $k_{isc} \approx k'_{isc}$.

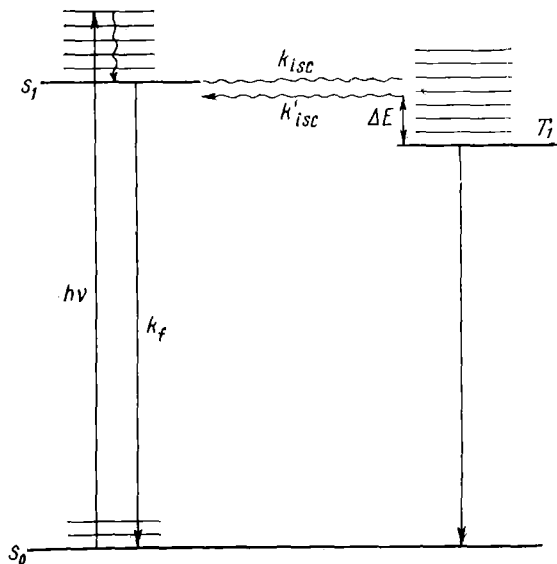


Рис. 3.4. Уровни энергии для случая термически активированной замедленной флуоресценции

Термически активированная замедленная флуоресценция в основном характерна для соединений (зоина, флуоресцеина, акрифлавина и профлавина), у которых синглет-триплетное расщепление мало (20—40 кДж/моль). Для ароматических углеводородов такой механизм замедленной флуоресценции не характерен вследствие большой величины $S-T$ -расщепления.

Явление замедленной флуоресценции служит мощным средством для исследования свойств триплетов, концентрация которых в растворах мала. Кроме того, с помощью измерения замедленной флуоресценции можно получать информацию о скоростях всех трех процессов интеркомбинационной конверсии, а также непосредственно наблюдать триплет-триплетное тушение.

Перенос энергии. Сенсибилизированная флуоресценция

Одной из разновидностей испускания является сенсибилизированная флуоресценция, которая наблюдается при переносе энергии между синглетными состояниями. Явление переноса энергии заключается в том, что молекула донора D^* переходит из возбужденного состояния в основное, одновременно передавая свою энергию молекуле акцептора A , которая при этом переходит в возбужденное состояние:



При переносе энергии наблюдается тушение флуоресценции донора D^* и появляется испускание акцептора A^* или происходят фотохимические реакции A^* . Хотя возбуждающий свет поглощается донором D , в возбужденном состоянии оказывается акцептор A . Процессы, в которых возбужденные молекулы образуются за счет переноса энергии, называются сенсибилизированными. Перенос энергии происходит эффективно, если энергия возбужденного состояния A^* меньше энергии D^* .

Перенос энергии может происходить по двум механизмам: 1) излучательному (реабсорбция) и 2) безызлучательному. Между обоими механизмами имеются два существенных различия. Безызлучательный перенос происходит перед процессом испускания молекулы донора и эффективен на ограниченном расстоянии. в то время как реабсорбция может происходить на больших расстояниях. Условия, благоприятствующие переносу энергии: а) большое перекрывание первой полосы поглощения акцептора с полосой испускания донора; б) высокий выход флуоресценции донора; в) большая эффективность поглощения света акцептором в полосе испускания донора. Роль донора и акцептора

могут играть молекулы одного и того же вещества при условии хорошего перекрывания его спектров поглощения и флуоресценции. В этом случае используется термин «миграция энергии».

Излучательный перенос энергии происходит при поглощении акцептором фотонов, испущенных донором:



Излучательный и безызлучательный механизмы переноса различают по зависимости времени жизни флуоресценции донора от концентрации акцептора. При излучательном переносе время жизни флуоресценции донора не изменяется или слегка возрастает, при безызлучательном переносе — уменьшается. Из-за кажущейся простоты излучательного переноса энергии его иногда называют «тривиальным». Скорость излучательного переноса v_{rl} в растворе можно представить следующим образом:

$$v_{rl} \simeq \frac{[A] l}{\Phi_D} \int_0^{\infty} F_D(\tilde{\nu}) \epsilon_A(\tilde{\nu}) d\tilde{\nu}, \quad (3.26)$$

где l — расстояние, на котором происходит перенос энергии; $F_D(\tilde{\nu})$ — спектр испускания донора D; $\epsilon_A(\tilde{\nu})$ — спектр поглощения акцептора A, изображенные в шкале волновых чисел.

Рассмотрим более подробно механизм безызлучательного переноса. Возможны два типа переноса: 1) перенос между молекулами происходит на расстоянии, значительно превышающем их диаметры столкновения; 2) перенос происходит только при непосредственном контакте молекул, т. е. расстояние между центрами молекул равно сумме их молекулярных радиусов.

Скорость переноса энергии по первому механизму не лимитируется диффузией и не зависит от вязкости даже при переходе от жидких растворов к твердым. Для тушения по этому механизму не требуется диффузии или непосредственной встречи молекул за время жизни возбужденного состояния (рис. 3.5). Этот тип переноса называют резонансным.

Скорость переноса по второму механизму определяется диффузией молекул в растворе и должна умень-

шаться при уменьшении скорости диффузии, например при увеличении вязкости среды.

При объяснении резонансного механизма безызлучательного переноса энергии используют два подхода. При классическом подходе электронные системы молекул D^* и A рассматривают как осцилляторы, спо-

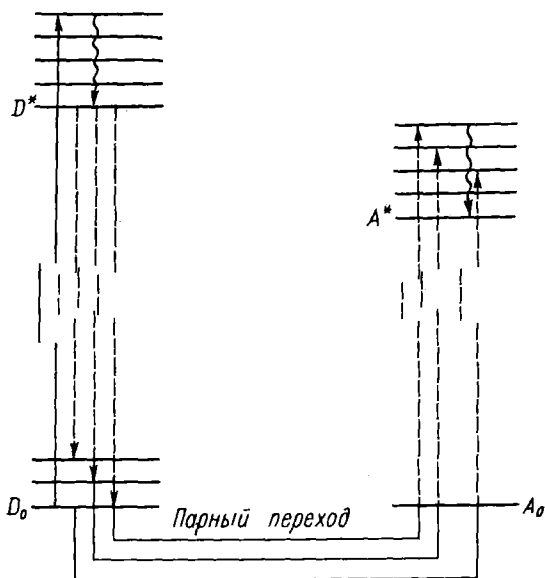


Рис. 3.5. Схема электронных уровней молекул, иллюстрирующая перенос энергии между возбужденным донором (D^*) и акцептором (A)

собные колебаться с общей частотой ν . Осциллирующие электрические заряды молекул D^* и A взаимодействуют друг с другом как два диполя. Энергия взаимодействия двух диполей обратно пропорциональна третьей степени расстояния между их центрами. При сближении молекул A и D^* существует определенная вероятность того, что до испускания фотона молекула D^* передаст свою энергию возбуждения молекуле A . Происходит своего рода индукция, отсюда такой механизм переноса иногда называют индуктивно-резонансным. С квантовомеханической точки зрения резонансный механизм переноса энергии — это слабое межмолекулярное диполь-дипольное взаимодействие на

больших расстояниях между молекулами D^* и A . Вероятность переноса в этом случае выражается так:

$$P_{D^* \rightarrow A^*} = \rho \left| \int \psi_D \psi_A \mathcal{H}' \psi_D \psi_A d\tau \right|^2, \quad (3.27)$$

где $\psi_D \psi_A$ и $\psi_D \psi_{A^*}$ — волновые функции соответственно начального и конечного состояний системы; ρ — плотность взаимодействующих состояний; $\mathcal{H}'$ — гамильтониан диполь-дипольного взаимодействия между начальным и конечным состояниями. Если энергии возбужденных состояний молекул A и D одинаковы, то два состояния, описываемые волновыми функциями $\psi_D \psi_A$ и $\psi_D \psi_{A^*}$, являются вырожденными. Имеется определенная вероятность того, что энергия от одного из вырожденных состояний перейдет к другому. Подобное взаимодействие происходит между моментами перехода, которые также определяют свойства поглощения и испускания индивидуальных молекул. Это взаимодействие является наибольшим, если соответствующие дипольные переходы в молекуле D^* при испускании и в молекуле A при поглощении разрешены, т. е. в случае синглет-синглетных переходов. Константа скорости переноса энергии по диполь-дипольному механизму выражается следующим уравнением:

$$k_{D^* \rightarrow A^*} = 1,25 \cdot 10^{17} \frac{\varphi_D}{n^4 \tau_D R^6} \int_0^\infty F_D(\tilde{\nu}) \epsilon_A(\tilde{\nu}) \frac{d\tilde{\nu}}{\tilde{\nu}^4}, \quad (3.28)$$

где $\tilde{\nu}$ — волновое число; ϵ_A — молярный коэффициент экстинкции акцептора; $F_D(\tilde{\nu})$ — спектр испускания донора в шкале волновых чисел, нормированный на единицу (т. е. $\int_0^\infty F_D(\tilde{\nu}) d\tilde{\nu} = 1$); φ_D — квантовый выход флуоресценции донора; τ_D — время затухания флуоресценции; n — показатель преломления растворителя; R — расстояние между D и A , выраженное в нанометрах.

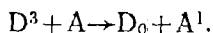
Эффективность межмолекулярного диполь-дипольного переноса характеризуют критическим расстоянием — расстоянием между донором и акцептором, на котором вероятность переноса равна вероятности спонтанной дезактивации. Это расстояние рассчитывают по

формуле Фёрстера:

$$R_0^6 = 1,25 \cdot 10^{17} \frac{\Phi_D}{n^4} \int_0^{\infty} F_D(\tilde{\nu}) \varepsilon_A(\tilde{\nu}) \frac{d\tilde{\nu}}{\tilde{\nu}^4}. \quad (3.29)$$

Все обозначения аналогичны обозначениям формулы (3.28).

Рассчитанные расстояния находятся в пределах 50—100 Å, что значительно превышает диаметр соударения. Это свидетельствует о том, что перенос энергии не является диффузионным процессом. Процессы переноса энергии необходимо учитывать при изучении тушения флуоресценции. Если эффективность флуоресценции донора высока, а положение полосы поглощения тушителя благоприятствует переносу энергии, то, чтобы можно было пренебречь его влиянием на интенсивность флуоресценции, необходимо снизить концентрацию тушителя до 10^{-4} моль/л или меньше. По резонансному механизму осуществляется синглет-синглетный перенос энергии. Для некоторых систем обнаружен резонансный перенос энергии между триплетным состоянием донора и синглетным состоянием акцептора:



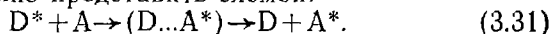
Хотя скорость триплет-синглетного переноса энергии незначительна (поскольку он запрещен по спину), при определенных условиях процесс переноса возбуждения от долгоживущего триплетного донора на синглетный уровень акцептора может конкурировать с другими процессами дезактивации триплетного состояния донора. Этот запрещенный процесс начинает играть существенную роль только тогда, когда остальные конкурирующие процессы дезактивации возбужденного состояния также запрещены. Из уравнения (3.28) видно, что если разрешен переход в молекуле А, то, несмотря на запрещение перехода в молекуле D^* , резонансный перенос энергии может происходить с большой вероятностью, поскольку большее время жизни компенсирует малую скорость переноса. Другая ситуация получается, если запрещен поглощающий переход в молекуле А, но разрешен излучательный переход в молекуле D^* (синглет-триплетный перенос). В этом случае перенос энергии по резонанс-

ному механизму невозможен из-за малого времени жизни молекулы D^* и малой скорости переноса возбуждения.

Второй тип безызлучательного переноса энергии осуществляется при непосредственном контакте взаимодействующих молекул, когда электронные оболочки находящихся рядом молекул D^* и A перекрываются. При перекрывании электронных оболочек электроны становятся неразличимыми, и «возбужденный» электрон молекулы D^* может оказаться в молекуле A , а «невозбужденный» электрон переходит от A к D . Происходит своего рода обмен электронами, поэтому этот тип переноса возбуждения называется обменным. При описании обменного переноса энергии в уравнении (3.27) оператор возмущения H включает члены, характеризующие электронное обменное взаимодействие. Константа скорости переноса энергии по обменному механизму выражается соотношением:

$$k_{D^* \rightarrow A^*} \sim e^{-2R/L} \int_0^\infty F_D(\tilde{\nu}) \epsilon_A(\tilde{\nu}) d\tilde{\nu}, \quad (3.30)$$

где R — расстояние между донором D^* и акцептором A ; L — величина, пропорциональная обменному интегралу (уравнение (3.27)); $F_D(\tilde{\nu})$ и $\epsilon_A(\tilde{\nu})$ — нормированные на единицу спектры испускания донора и поглощения акцептора. Величина $k_{D^* \rightarrow A^*}$ не зависит от силы осцилляторов обоих переходов (в противоположность диполь-дипольному взаимодействию). Поскольку в уравнение (3.30) входит экспоненциальный член, можно сделать вывод, что перенос энергии по обменному механизму происходит на небольших расстояниях — 10—15 Å. Перенос энергии по обменному механизму можно представить схемой:



Если предположить образование бимолекулярного промежуточного продукта, который может быть либо эксиплексом, либо комплексом столкновения, перенос энергии должен подчиняться правилу сохранения спина Вигнера, которое гласит: если при столкновении двух реагирующих частиц A и B со спинами S_A и S_B образуются продукты X и Y со спинами S_X и S_Y , то спин переходного состояния или комплекса столкновения может принимать только одно из следующих зна-

чений:

$$(S_A + S_B), (S_A + S_B - 1), (S_A + S_B - 2) \dots |S_A - S_B|,$$

а переходное состояние, приводящее к образованию продуктов, должно иметь только одно из следующих значений спина:

$$(S_X + S_Y), (S_X + S_Y - 1), (S_X + S_Y - 2) \dots |S_X - S_Y|.$$

Поэтому, чтобы данный процесс был разрешен по спину, эти две последовательности должны иметь общий член. По обменному механизму могут происходить синглет-синглетный и триплет-триплетный переносы энергии. Как и синглет-синглетный перенос энергии, триплет-триплетный перенос широко распространен. При переносе энергии от триплета к триплету наблюдается сенсibilизированная фосфоресценция. Этот вид переноса используют для заселения триплетных уровней акцепторов, которые трудно заселить другим путем, а также для обнаружения триплетных состояний некоторых соединений, имеющих малый выход фосфоресценции.

Исходя из спинового запрета возможны следующие типы переноса энергии по индуктивно-резонансному и обменному механизмам:

Тип переноса	Вид переноса	Разрешение по спину	
		индуктивно-резонансный	обменный
$S^* \rightarrow S \quad S \rightarrow S^*$	синглет-синглетный	+	+
$S^* \rightarrow S \quad S \rightarrow T$	синглет-триплетный	+	—
$T \rightarrow S \quad S \rightarrow S$	триплет-синглетный	—	+
$T \rightarrow S \quad S \rightarrow T$	триплет-триплетный	—	—

Поляризация флуоресценции

Важной характеристикой фотолуминесценции является поляризация люминесценции. Каждую молекулу можно рассматривать как колебательный контур — элементарный осциллятор, который способен поглощать и испускать излучение не только вполне определенной частоты, но и с определенной плоскостью ко-

лебания. Если на вещество действует поляризованный свет, он преимущественно возбуждает молекулы, в которых направление колебания осциллирующих диполей совпадает с направлением электрического вектора возбуждающего светового пучка. Поэтому, несмотря на то что молекулы в растворе ориентированы хаотично, возбуждению подвергаются лишь те из них, которые обладают соответствующей ориентацией. Если время жизни возбужденного состояния велико по сравнению со временем, необходимым для дезориентации молекул вследствие вращения, этот процесс дезориентации происходит еще до появления заметной флуоресценции. Если же скорость вращательного движения мала по сравнению со скоростью излучательного процесса, свет флуоресценции испускается до завершения дезориентации. При этом осцилляторы, ответственные за флуоресцентное излучение, ориентированы в той же плоскости, в которой они были ориентированы в момент поглощения, так что флуоресцентное излучение оказывается частично поляризованным. В очень вязких растворителях даже малые молекулы могут сохранять ориентацию за время испускания флуоресценции. Крупные молекулы, такие, как белки, сохраняют свою ориентацию в течение периода времени, достаточно большого по сравнению со временем испускания флуоресценции, поэтому их флуоресценция частично поляризована. Степень поляризации флуоресценции определяется по формуле:

$$P = \frac{(F_{\parallel} - F_{\perp})}{(F_{\parallel} + F_{\perp})}, \quad (3.32)$$

где $F_{\parallel}$ — интенсивность флуоресценции, измеренная при помощи двух поляризующих устройств (одно в пучке возбуждающего, другое в пучке испускаемого света) с параллельной ориентацией плоскости поляризации; $F_{\perp}$ — интенсивность флуоресценции, измеренная при помощи этих устройств с перпендикулярной ориентацией плоскости поляризации.

Поляризационные измерения используются для определения времени вращательной релаксации, размеров больших молекул, времени флуоресценции и переноса энергии синглетного возбуждения между молекулами в растворе.

§ 2. КИНЕТИКА ФОТОЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ

Скорости переходов

При изучении фотолюминесценции необходимо знать временные характеристики излучательных и конкурирующих с ними безызлучательных процессов дезактивации возбужденных состояний. Для излучательных процессов характерны следующие временные интервалы. Поглощение и испускание фотонов происходит за время порядка одного колебания световой волны, т. е. около 10^{-15} с. Значения времени жизни нижнего возбужденного синглетного состояния лежат в пределах от 10^{-11} с (для π^* - π -переходов) до 10^{-6} с (для π^* - n -переходов). Время фосфоресцентных состояний находится в пределах от 10^{-3} до 10^2 с. Безызлучательные переходы из верхних возбужденных состояний происходят за время порядка 10^{-12} с. Скорость внутренней конверсии с нижнего возбужденного синглета в основное состояние часто сравнима со скоростью флуоресценции. Интеркомбинационная конверсия из нижнего синглетного состояния протекает за время порядка излучательного времени флуоресценции. Интеркомбинационные переходы из триплета в основной синглет происходят сравнительно медленно (10^{-4} — 10^2 с в зависимости от условий).

Процессы испускания света и внутримолекулярные безызлучательные процессы являются процессами первого порядка с константами скорости, обратными времени жизни. Значения времени жизни нижнего возбужденного синглетного состояния и нижнего триплетного состояния достаточно велики, чтобы при встрече с другими молекулами произошла химическая реакция или дезактивация (тушение люминесценции). Эти процессы имеют второй порядок, однако поскольку концентрация тушащего вещества во много раз выше концентрации возбужденных молекул, их характеризуют константой скорости первого порядка $k_q[Q]$, где k_q — бимолекулярная константа скорости, а $[Q]$ — концентрация тушащих молекул. С внутренней конверсией из верхних состояний конкурируют лишь очень быстрые химические превращения этих состояний.

Эффективность и время затухания флуоресценции

В энергию люминесценции превращается не вся поглощенная энергия возбуждающего света. Эффективность процесса преобразования возбуждающей энергии в энергию люминесценции характеризуется выходом люминесценции. Энергетическим выходом люминесценции называется отношение энергии, испускаемой в виде люминесценции, к поглощенной энергии $\xi = E/A$, где ξ — энергетический выход; E — энергия люминесценции; A — поглощенная энергия возбуждения. Квантовым выходом люминесценции называется отношение числа испускаемых при люминесценции квантов к числу поглощенных квантов возбуждающего света: $\varphi = n_l/n_a$. Выход флуоресценции или ее эффективность иногда определяют как отношение скорости испускания флуоресценции к скорости поглощения света.

Рассмотрим следующую схему (3.33):

Процесс	Скорость
1. Возбуждение $A + h\nu \rightarrow A^*$	I_a
2. Испускание флуоресценции $A^* \xrightarrow{k_f} A + h\nu'$	$k_f [A^*]$
3. Внутренняя конверсия $A^* \xrightarrow{k_{ic}} A$	$k_{ic} [A^*]$
4. Интеркомбинационная конверсия $A^* \xrightarrow{k_{isc}} A^T$	$k_{isc} [A^*]$
5. Тушение флуоресценции $A^* + Q \xrightarrow{k_q} B + Q'$	$k_q [A^*] [Q]$
6. $A^* + Q \xrightarrow{k_q} B^* + Q'$	
7. $A^* + A \rightarrow A_2$ или	AA^*

Тушение по уравнению (5) в этой схеме — это так называемое неадиабатическое тушение, поскольку в результате взаимодействия возбужденной молекулы A^* с молекулой тушителя образуется невозбужденная молекула B . Уравнение (6) описывает адиабатическое тушение, поскольку в результате взаимодействия возбужденной молекулы A^* с тушителем Q образуется возбужденная молекула B^* . Если в качестве тушителя выступает невозбужденная молекула A , то говорят

о концентрационном тушении флуоресценции, в результате которого получается либо невозбужденный димер A_2 , либо возбужденный димер AA^* — эксимер. Вообще процессы тушения довольно разнообразны. Сюда относятся процессы тушения при фотохимических реакциях, концентрационное тушение, тушение тяжелыми атомами, тушение за счет переноса энергии и т. д.

Предположим, что жидкий раствор облучается пучком света постоянной интенсивности. Если оптическая плотность достаточно мала, скорость поглощения света I_a будет постоянной по всему объему. За время, существенно большее времени жизни флуоресценции, устанавливается стационарное состояние, в котором скорость образования синглетных возбужденных молекул уравнивается скоростью их исчезновения. Если в высших синглетных возбужденных состояниях не происходит ни фотохимических реакций, ни интеркомбинационной конверсии, скорость образования A^* равна скорости поглощения света и можно записать:

$$I_a = (k_f + k_{ic} + k_{isc} + k_q[Q]) [A^*]. \quad (3.34)$$

Полная скорость испускания флуоресценции равна $k_f [A^*]$:

$$k_f [A^*] = I_a \varphi_f = (k_f + k_{ic} + k_{isc} + k_q[Q]) [A^*] \varphi_f. \quad (3.35)$$

Следовательно, эффективность флуоресценции φ_f равна:

$$\varphi_f = k_f / (k_f + k_{ic} + k_{isc} + k_q[Q]). \quad (3.36)$$

Если выключить возбуждающий свет, флуоресценция затухает по экспоненциальному закону со временем жизни τ . Время жизни возбужденного состояния определяется как время, за которое первоначальное количество возбужденных состояний уменьшается в e раз. Поскольку

$$I = I_0 e^{-kt} = I_0 e^{-t/\tau}, \quad (3.37)$$

где I — интенсивность флуоресценции через время t ; I_0 — первоначальная интенсивность флуоресценции; $k = 1/\tau$, при $t = \tau$

$$I = \frac{I_0}{e} = 0,37 I_0. \quad (3.38)$$

Время жизни τ выражается также уравнением:

$$\tau = 1 / (k_f + k_{ic} + k_{isc} + k_q [Q]). \quad (3.39)$$

Это так называемое истинное время жизни, $\varphi_f = k_f \tau$. Радиационное время жизни τ_r возбужденного состояния — время жизни этого состояния в отсутствие любых безызлучательных процессов дезактивации:

$$\tau_r = \frac{1}{k_f}; \quad \varphi_f = \frac{\tau}{\tau_r}. \quad (3.40)$$

Тушение флуоресценции

Установим связь между квантовым выходом флуоресценции и концентрацией тушителя. В отсутствие тушителя

$$\varphi_f^0 = k_f / (k_f + k_{ic} + k_{isc}). \quad (3.41)$$

Учитывая (3.36), получим

$$\frac{\varphi_f^0}{\varphi_f} = 1 + \frac{k_q [Q]}{(k_f + k_{ic} + k_{isc})} = 1 + K_q [Q]. \quad (3.42)$$

Если τ_0 — истинное время жизни в отсутствие тушителя

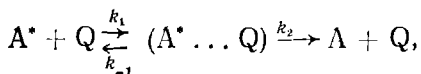
$$1/\tau_0 = k_f + k_{ic} + k_{isc}; \quad (\varphi_f^0/\varphi_f) - 1 = k_q \tau_0 [Q] = K_q [Q]. \quad (3.43)$$

Интенсивность флуоресценции I пропорциональна квантовому выходу флуоресценции. Следовательно, отношение интенсивности флуоресценции в отсутствие добавленного тушителя I_0 к интенсивности флуоресценции I при данной концентрации тушителя равно отношению квантовых выходов флуоресценции, если форма спектра флуоресценции при тушении сохраняется:

$$I_0/I = \varphi_0/\varphi = 1 + K_q [Q] = 1 + k_q \tau_0 [Q]. \quad (3.44)$$

Соотношение (3.44) называется уравнением Штерна—Фольмера. Оно позволяет определить константу скорости реакции тушения k_q по изменению относительной интенсивности флуоресценции I/I_0 в зависимости от концентрации тушителя. Абсолютные значения интенсивности флуоресценции не требуются, что значительно упрощает измерения.

При выводе уравнения Штерна—Фольмера предполагалось, что каждое столкновение приводит к тушению флуоресценции. Однако образование возбужденного комплекса столкновения может происходить обратимым путем. Тогда схема выглядит следующим образом:

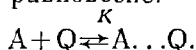


где k_1 — константа скорости контролируемого диффузией образования возбужденного комплекса $A^* \dots Q$; k_{-1} — константа скорости обратной реакции; k_2 — константа скорости реакции образования продукта. Уравнение Штерна—Фольмера в этом случае имеет вид:

$$\frac{\varphi_0}{\varphi} = 1 + \frac{k_1 k_2}{k_2 + k_{-1}} \tau_0 [Q]. \quad (3.45)$$

Рассмотренное тушение происходит в результате реакции в возбужденном состоянии и называется поэтому динамическим тушением.

Тушение флуоресценции может происходить также в результате образования в основном состоянии не-флуоресцирующего комплекса $A \dots Q$ (статическое тушение). При статическом тушении в основном состоянии устанавливается равновесие:



Тогда концентрация свободных молекул A будет равна:

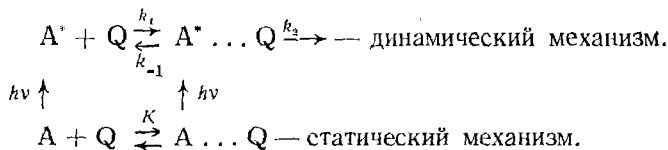
$$[A] = [A_0] / (1 + K[Q]), \quad (3.46)$$

где $[A_0]$ — исходная концентрация A ; K — константа равновесия. Если комплексы $A \dots Q$ не флуоресцируют, а их спектр поглощения близок к спектру поглощения A , возбуждающий свет будет поглощаться как свободными, так и связанными в комплекс молекулами A , а флуоресцировать будут лишь свободные молекулы A . Для квантового выхода флуоресценции в этом случае нетрудно получить выражение:

$$\varphi_0/\varphi = 1 + K[Q]. \quad (3.47)$$

При тушении флуоресценции по динамическому и статическому пути общая схема выглядит следующим

образом:



Уравнение для этой схемы имеет вид:

$$\frac{\Phi_0}{\Phi} = (1 + K[Q]) \left(1 + \frac{k_1 k_2}{k_2 + k_{-1}} \tau_0 [Q] \right). \quad (3.48)$$

Иногда необходимо отделить динамический механизм тушения от статического. Для этого исследуют зависимость времени жизни возбужденных молекул от концентрации тушителя. Уменьшение времени жизни возбужденных молекул при увеличении концентрации тушителя свидетельствует о динамическом механизме тушения, а независимость времени жизни от концентрации тушителя указывает на преобладание статического механизма тушения. Количественно статический и динамический механизмы разделяют, сопоставляя зависимость относительного квантового выхода флуоресценции Φ_0/Φ и относительного значения времени жизни возбужденных молекул τ_0/τ от концентрации тушителя:

$$\tau_0/\tau = 1 + k\tau_0[Q]; \quad \Phi_0\tau/\Phi\tau_0 = 1 + K[Q]. \quad (3.49)$$

Используя зависимости (3.49), можно определить константы тушения флуоресценции по статическому и динамическому механизмам. Для статического механизма константа тушения представляет собой константу равновесия образования комплекса в основном состоянии.

В твердых растворах тушение флуоресценции в ряде случаев описывается уравнением Перрена:

$$\frac{\Phi_0}{\Phi} = e^{NV[Q]}, \quad (3.50)$$

где Φ_0 и Φ — квантовый выход флуоресценции флуорофора в отсутствие и в присутствии тушителя Q соответственно; $V = \frac{4}{3} \pi R^3$ (R — радиус сферы тушения, который зависит от размеров взаимодействующих молекул, но не от их концентрации в растворе). Этот ме-

ханизм предполагает, что тушение возбужденной молекулы происходит в объеме V . Как только молекула Q попадает в этот объем, происходит мгновенное тушение возбужденной молекулы. Из приведенного уравнения видно, что вероятность такого тушения очень быстро уменьшается с увеличением расстояния между взаимодействующими молекулами. Молекулы Q , находящиеся вне объема V , не взаимодействуют с возбужденными молекулами.

Если возбужденные состояния системы первоначально заселяются при случайном распределении взаимодействующих молекул, некоторые пары молекул окажутся расположенными близко друг к другу и быстро прореагируют. Следовательно, вначале измеряемая константа скорости тушения будет высокой, а затем станет снижаться по мере того, как будут расходоваться такие тесно расположенные пары. Наконец, установится стационарное состояние, в котором скорость реакции будет уравниваться скоростью диффузии реагирующих частиц друг к другу. Диффузионная константа скорости соответствует именно такому стационарному состоянию. Уравнение для тушения в этом случае имеет вид:

$$\varphi_0/\varphi = (1 + \gamma k_1 \tau_0 [Q]) / W, \quad (3.51)$$

где γ — вероятность реакции тушения за время жизни возбужденного комплекса; k_1 — константа скорости образования возбужденного комплекса столкновения; τ_0 — истинное время жизни возбужденных молекул флуорофора в отсутствие тушителя; $[Q]$ — концентрация тушителя; W — доля возбужденных молекул, не прореагировавших непосредственно после возбуждения.

Поскольку диффузия оказывает влияние на бимолекулярные процессы тушения в растворах, важно иметь надежный метод оценки величины k_{dif} . В ряде случаев скорость процессов тушения определяется исключительно скоростью, с которой реагенты могут диффундировать друг к другу. Бимолекулярная константа скорости такого процесса, контролируемого диффузией, зависит только от температуры и вязкости растворителя и определяется по уравнению:

$$k_{dif} = \frac{8RT}{3000\eta}. \quad (3.52)$$

где R — универсальная газовая постоянная, равная $8,31 \cdot 10^7$, эрг/град моль; T — температура; η — вязкость в пуазах.

Зависимость флуоресценции от температуры

Эффективность флуоресценции ϕ_f определяется конкуренцией излучательного процесса k_f и безызлучательных процессов интеркомбинационной k_{isc} и внутренней k_{ic} конверсии. Скорость излучательного процесса не зависит от температуры, поэтому изменения ϕ_f с температурой связаны с изменением k_{isc} и k_{ic} . Поскольку с увеличением температуры на верхние колебательные подуровни состояния S_1 попадает все большая часть молекул и вероятность перехода через области пересечения потенциальных поверхностей возбужденного синглетного, триплетного и основного состояний возрастает, то k_{isc} и k_{ic} увеличиваются с ростом температуры. При понижении температуры обе константы скорости стремятся к предельным значениям, соответствующим интеркомбинационной или внутренней конверсии с самого нижнего колебательного подуровня S_1 . Если при комнатной температуре вещество флуоресцирует слабо, при низкой температуре оно может стать сильно флуоресцирующим. Ввиду большого разнообразия безызлучательных процессов трактовка зависимости квантового выхода флуоресценции от температуры обычно затруднена. Наряду с вышеуказанными процессами это могут быть взаимодействия типа переноса заряда с растворителем, заселение высоколежащих триплетных состояний, специфическое электронно-колебательное взаимодействие и т. д. Зависимость квантового выхода флуоресценции от температуры можно представить уравнением:

$$(1/\phi_f) - 1 = k_1 \exp(-E/RT) + k_2, \quad (3.53)$$

где k_1 — предэкспоненциальный множитель; k_2 — независимая от температуры константа.

В присутствии тушителя становится существенным влияние температуры на вязкость растворителя, а следовательно, и на скорость встреч флуоресцирующих молекул с молекулами тушителя. В результате этого влияния эффективность флуоресценции уменьшается с ростом температуры; с другой стороны, при понижении

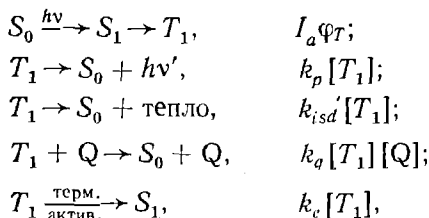
температуры увеличивается образование комплексов в основном состоянии, что ведет к тушению флуоресценции по статическому механизму. Все эти эффекты необходимо учитывать при изучении влияния температуры на флуоресценцию конкретной системы.

Эффективность и время затухания фосфоресценции

Фосфоресценция — это излучательный переход с триплетного уровня T_1 на синглетный S_0 . Фосфоресценция наблюдается в основном в твердой фазе, когда процессы диффузионного тушения триплетов замедлены. Эффективность фосфоресценции в первую очередь определяется концентрацией триплетных молекул. Эффективность образования триплетов φ_f — это число триплетных молекул, образующихся на один поглощенный квант возбуждающего света. Если пренебречь фотохимическими реакциями и интеркомбинационной конверсией из высших синглетных состояний, скорость заселения нижнего возбужденного синглетного состояния S_1 равна скорости поглощения света I_a , а скорость образования триплетных молекул равна $I_n\varphi_T$. По методу стационарных концентраций нетрудно определить выход триплетов:

$$\varphi_T = k_{isc} / (k_I + k_{ic} + k_{isc} + k_q [Q]). \quad (3.54)$$

При низких интенсивностях возбуждающего света происходят следующие процессы с участием триплетных молекул:



где $[Q]$ — концентрация всех тушащих примесей; $k_c [T_1]$ — скорость термической активации триплетных молекул обратно в возбужденное синглетное состояние. В стационарном состоянии

$$I_a \varphi_T = (k_p + k_{isd} + k_q [Q] + k_c) [T_1]. \quad (3.55)$$

Скорость испускания фосфоресценции равна $k_p [T_1]$. Эффективность фосфоресценции определяется выражением:

$$\Phi_p = \frac{k_p [T_1]}{I_a} = \frac{k_p \Phi_T}{(k_p + k_{isd} + k_q [Q] + k_e)}. \quad (3.56)$$

Излучательное время жизни триплетной молекулы равно:

$$\tau_p = \frac{1}{k_p}.$$

Истинное время жизни триплетной молекулы τ определяется уравнением:

$$\frac{1}{\tau} = k_p + k_{isd} + k_q [Q] + k_e.$$

Поэтому

$$\frac{\Phi_p}{\Phi_T} = \frac{\tau}{\tau_p}. \quad (3.57)$$

При низкой температуре в жесткой среде константой k_e и членом $k_q [Q]$ можно пренебречь, поэтому для низкой температуры и жесткой среды справедливо уравнение:

$$\Phi_p / \Phi_T = k_p / (k_p + k_{isd}). \quad (3.58)$$

Время жизни τ_p (или константа скорости k_p) не зависит от температуры. В противоположность флуоресценции эффективность фосфоресценции уменьшается на несколько порядков в интервале от 77 К до комнатной температуры и чрезвычайно сильно зависит от вязкости растворителя. Причиной резкого падения эффективности и времени жизни фосфоресценции может быть увеличение скорости безызлучательной конверсии k_{isd} и скорости тушения триплетного состояния примесями $k_q [Q]$, но пока не ясно, которая из этих причин является главной.

§ 3. ИЗМЕРЕНИЕ ЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ

Общая схема спектрофлуориметра

Люминесцентные исследования основаны на измерении спектров люминесценции. На рис. 3.6 приведена принципиальная схема установки для измерения лю-

минесценции. В качестве источника возбуждения целесообразно использовать источник света с непрерывным спектром испускания (например, ксеноновую лампу ДКСШ-200). Однако в сочетании со светофильтрами могут применяться также источники света с ли-

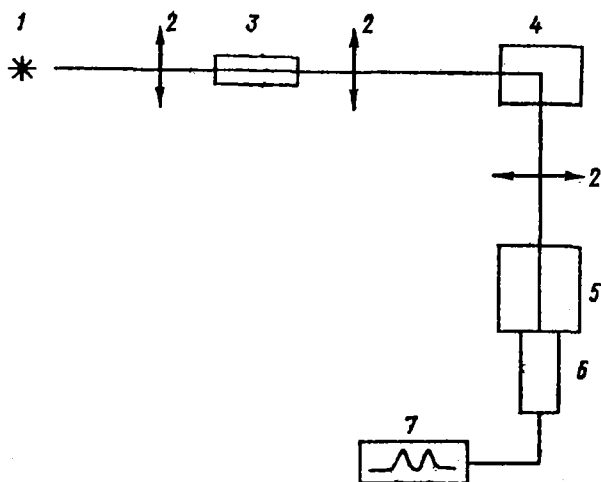


Рис. 3.6. Схема установки для измерения люминесценции: 1 — источник облучения; 2 — линзы; 3 — монохроматор возбуждения; 4 — кювета с исследуемым веществом; 5 — монохроматор испускаемого света; 6 — фотоумножитель, 7 — записывающее устройство

нейчатыми спектрами испускания (например, ртутные лампы ДРШ).

Люминесценцию можно измерять при различных геометрическом расположении пучка возбуждающего света и направлении наблюдения флуоресценции по отношению к образцу. В настоящее время используют в основном три типа освещения и регистрации (рис. 3.7). Расположение освещения и регистрации зависит от типа изучаемого образца и целей исследования. Грубо все образцы можно разделить на три типа: а) разбавленные растворы или газы, для которых поглощение возбуждающего света мало для всех исследуемых длин волн; стеклообразные замороженные растворы; б) концентрированные растворы; в) непрозрачные твердые тела и кристаллические или заморо-

Женные при низкой температуре растрескавшиеся растворы, непрозрачные жидкие растворы.

Для образцов типа «в» лучше всего использовать фронтальное облучение. Для слабопоглощающих жидких растворов и стеклообразных твердых растворов наиболее удобно освещение под прямым углом для

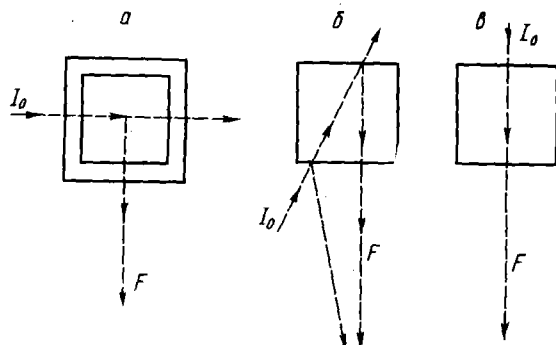


Рис. 3.7. Методы освещения и регистрации люминесценции: а — освещение под прямым углом; б — фронтальное освещение; в — освещение в линию

уменьшения доли рассеянного возбуждающего света. Выбор расположения для умеренно поглощающих растворов определяется целью исследования и величиной эффектов самопоглощения. При измерении сильно поглощающих растворов используют фронтальное расположение и расположение в линию, во всех опытах с сильнопоглощающими растворами необходимо учитывать искажение и ошибки за счет самопоглощения, следует измерять и принимать во внимание спектр поглощения раствора при выборе длины волны возбуждения и при интерпретации наблюдаемой флуоресценции.

Фильтры и монохроматоры

Светофильтры, используемые для выделения необходимой спектральной области источника света, так называемые первичные фильтры, не должны пропускать свет в области, где измеряется люминесценция, и, наоборот, пропускать как можно больше света в области поглощения объекта. Длинноволновая грани-

ца пропускания светофильтров должна быть несколько смещена в коротковолновую сторону по сравнению с самым длинноволновым максимумом поглощения. Светофильтры, используемые для выделения флуоресценции, так называемые вторичные фильтры, должны отсекают весь рассеянный возбуждающий свет и пропускать весь свет флуоресценции. В качестве первичных и вторичных светофильтров используются стеклянные светофильтры из цветного стекла. В качестве вторичных светофильтров могут использоваться клееные стеклянные и интерференционные светофильтры.

В современных спектральных приборах для выделения соответствующих полос возбуждающего света флуоресценции используются монохроматоры. В этих спектральных приборах требуемый спектральный интервал выделяется при помощи щелей, линз и зеркал, а диспергирующими элементами служат призмы или дифракционные решетки. Большую роль при измерении спектра люминесценции играют размеры щелей для возбуждающего света и света люминесценции. Щель для возбуждающего света подбирается достаточно большой (1—2 мм), чтобы получить существенную интенсивность люминесценции. При подборе щели для света люминесценции используют соотношение между геометрической (S , мм) и спектральной шириной щели ($\Delta\lambda$, нм):

$$\Delta\lambda = S/D_i,$$

где D_i — линейная дисперсия прибора, постоянная для данного прибора. При определении формы полосы люминесценции спектральная ширина щели должна быть в 5—7 раз меньше полуширины измеряемой спектральной полосы. Обычно $\Delta\lambda$ достигает 5—10 нм. Для исследования структуры спектра и определения точного положения максимума $\Delta\lambda$ должна быть уменьшена до 1—2 нм (а иногда и до нескольких десятых нанометра).

Регистрация света люминесценции

После прохождения через монохроматор слабый свет люминесценции должен быть преобразован в электрический сигнал. Для этого в современных приборах используют фотоумножители. При измерении

спектра люминесценции на записывающем устройстве получают кривые зависимости тока фотоумножителя от длины волны света люминесценции, попадающего на фотоумножитель. Величина тока, получаемого в фотоумножителе, пропорциональна интенсивности люминесценции. Поэтому показания регистрирующего устройства воспринимаются как интенсивность люминесценции для данной длины волны. График зависимости интенсивности флуоресценции от длины волны и представляет собой спектр флуоресценции данного вещества. При строгих количественных измерениях спектры флуоресценции изображают одним из трех способов: 1) по оси ординат откладывают число квантов, испускаемых за секунду в расчете на единичный интервал длин волн при данной длине волны ($dQ/d\lambda$), а по оси абсцисс — длину волны; 2) по оси ординат откладывают число квантов, испускаемых за секунду в расчете на единичный интервал частот при данной частоте ($dQ/d\nu$), а по оси абсцисс — частоту; 3) по оси ординат откладывают энергию, испускаемую за секунду в единичном интервале длин волн ($dE/d\lambda$), а по оси абсцисс — длину волны. При первых двух способах площадь под кривой пропорциональна полной скорости испускания флуоресценции всех длин волн, измеряемой в единицах, пропорциональных числу квантов за единицу времени. При третьем способе площадь под кривой дает полную энергию, испускаемую за единицу времени.

Форма спектра флуоресценции не зависит от длины волны возбуждающего света, поскольку испускание практически всегда происходит с нижнего колебательного подуровня возбужденного состояния. Если вид спектра флуоресценции меняется с изменением длины волны возбуждающего света, это может быть следствием того, что в смеси содержится несколько флуоресцирующих компонентов. Для слабопоглощающих растворов ($D \leq 0,1$) скорость испускания флуоресценции $Q = I_0 \cdot 2,3 \epsilon c l \phi_f$, т. е. для разбавленных растворов интенсивность флуоресценции пропорциональна произведению концентрации вещества на интенсивность возбуждающего света. Используя очень высокие интенсивности возбуждающего света (I_0), можно определить достаточно низкие концентрации флуоресцирующего вещества (до 10^{-10} М).

Интенсивность флуоресценции однокомпонентного раствора постоянной концентрации пропорциональна величине $I_0\epsilon\varphi_f$. Поэтому, если интенсивность возбуждающего света (I_0) остается постоянной при изменении длины волны возбуждения, интенсивность флуоресценции будет пропорциональна произведению $\epsilon\varphi_f$. График зависимости $\epsilon\varphi_f$ от длины волны или частоты возбуждающего света называется истинным спектром возбуждения флуоресценции. Для большинства веществ в растворах квантовый выход флуоресценции (φ_f) не зависит от частоты возбуждающего света (закон Вавилова). Таким образом, истинный спектр возбуждения флуоресценции разбавленного раствора, содержащего одно поглощающее вещество, будет пропорционален коэффициенту поглощения, т. е. он является просто спектром поглощения этого вещества. Следовательно, с помощью спектрофлуориметрии можно измерять спектры поглощения флуоресцирующих веществ при концентрациях, гораздо ниже тех, которые требуются для измерения спектров поглощения с помощью спектрофотометра. Очень важным преимуществом спектрофлуориметрии является то, что возбуждая смесь веществ, одно из которых флуоресцирует, можно получить спектр его поглощения, регистрируя флуоресценцию.

При измерении спектров люминесценции сканируется длина волны испускаемого света. При измерении спектров возбуждения, наоборот, монохроматор испускаемого света устанавливается на определенной длине волны (например, в максимуме спектра флуоресценции), а сканируется длина волны возбуждения. Щели монохроматора возбуждения должны быть достаточно малыми, чтобы получить хорошо разрешенный спектр. Получаемая при этом зависимость интенсивности флуоресценции от длины волны возбуждающего света, прокалиброванная с учетом интенсивности возбуждающего света, и является спектром возбуждения данной люминесценции. После исправления полученного спектра с учетом спектрального распределения источника возбуждения он должен совпадать со спектром поглощения люминесцирующего вещества.

Для получения истинных спектров флуоресценции необходима дополнительная обработка спектров, получаемых на приборе: пересчет спектров с учетом спек-

тральной чувствительности, поскольку чувствительность применяемых фотоумножителей неодинакова для разных длин волн. Предварительно надо прокалибровать прибор по чувствительности на разных длинах волн или частот. Для калибровки прибора используются истинные спектры флуоресценции ряда ве-

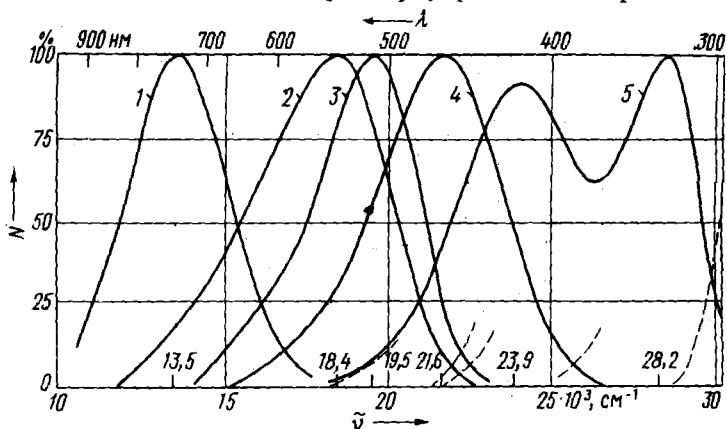


Рис. 3.8. Спектры флуоресценции стандартных растворов

ществ. Полученный на приборе спектр флуоресценции стандартного вещества в шкале частот сравнивается с его истинным спектром флуоресценции и определяется пересчетный коэффициент для различных частот. Измеряемый образец не должен содержать других флуоресцирующих веществ, а флуоресценцию стандартных веществ необходимо измерять при тех же самых условиях (температура, концентрация, растворитель, pH и т. п.), для которых известны истинные спектры флуоресценции стандартных веществ. На рис. 3.8 приведены истинные спектры флуоресценции растворов стандартных веществ для различных спектральных диапазонов, а в табл. 3.3 — относительные значения ординат этих истинных спектров флуоресценции для разных частот.

При измерении интенсивности люминесценции существенным является подбор концентрации исследуемого вещества. Чтобы поглощение света, а следовательно, и люминесценция происходили равномерно по всей толщине раствора, при измерении люминесценции

Таблица 3.3

Относительные значения ординат истинных спектров флуоресценции стандартных веществ для разных частот при 20°C

4-диметил- амино-4'-нит- ростильбен, 10 ⁻³ М в о-ди- хлорбензоле, T = 293, К		м-диметил- аминонитро- бензол, 10 ⁻⁴ М, в 30% бензола и 70% гексана, T = 293 К		3-аминофтали- мид 5·10 ⁻⁴ М, в 0,1н Н ₂ SO ₄ , T = 293 К		Хинин, 10 ⁻³ М в 0,1н Н ₂ SO ₄ , T = 293 К		β-нафтол 2·10 ⁻⁴ М, стан- дартный аце- татный буфер (0,02±0,01) н, T = 293 К	
λ , 10 ³ см ⁻¹	N/N _{max} %	λ , 10 ³ см ⁻¹	N/N _{max} %	λ , 10 ³ см ⁻¹	N/N _{max} %	λ , 10 ³ см ⁻¹	N/N _{max} %	λ , 10 ³ см ⁻¹	N/N _{max} %
10,5	12,5	12,0	2,0	14,0	1,5	15,0	0	18,5	—
11,0	24,5	12,5	6,0	14,5	5,0	15,5	3,0	19,0	6,0
11,5	41,5	13,0	11,0	15,0	10,0	16,0	6,0	19,5	8,5
12,0	60,0	13,5	17,0	15,5	16,0	16,5	9,5	20,0	12,5
12,5	80,5	14,0	23,5	16,0	22,0	17,0	14,0	20,5	19,0
13,0	95,0	14,5	31,0	16,5	29,5	17,5	18,0	21,0	27,5
13,5	100,0	15,0	40,5	17,0	38,5	18,0	24,0	21,5	39,0
14,0	94,0	15,5	50,0	17,5	50,0	18,5	34,5	22,0	51,5
14,5	81,0	16,0	61,5	18,0	65,0	19,0	46,0	22,5	64,5
15,0	61,5	16,5	73,0	18,5	82,5	19,5	58,5	23,0	76,0
15,5	41,0	17,0	82,5	19,0	95,0	20,0	71,5	23,5	84,5
16,0	24,0	17,5	91,5	19,5	100,0	20,5	84,5	24,0	86,5
16,5	13,0	18,0	97,5	20,0	94,5	21,0	95,0	24,5	82,5
17,0	6,0	18,5	99,5	20,5	77,5	21,5	100,0	25,0	75,0
17,5	2,5	19,0	93,5	21,0	53,0	22,0	98,0	25,5	66,0
18,0	1,5	19,5	80,0	21,5	28,0	22,5	89,0	26,0	60,5
max 13,5 100,0		20,0	61,0	22,0	11,0	23,0	74,0	26,5	63,0
		20,5	41,5	22,5	3,0	23,5	55,5	27,0	73,0
		21,0	23,5	23,0	1,0	24,0	37,5	27,5	87,0
		21,5	10,5	max 19,5 100,0		24,5	21,0	28,0	98,0
		22,0	3,0			25,0	10,5	28,5	98,0
		22,5	1,5	max 21,6 100,0		25,5	4,0	29,0	86,0
max 18,4 100,0		max 23,9 87,0				29,5	60,5		
						30,0	22,0		
						30,25	9,0		
						max 28,2 100,0			

пользуются разбавленными растворами, оптическая плотность которых не превышает 0,1—0,2. Это позволяет избежать трудностей, связанных с возможным образованием димеров и появлением их люминесценции.

В большинстве случаев спектры поглощения и флуоресценции одного и того же вещества несколько перекрываются. Вследствие этого излучение на пути от глубоких слоев к поверхности раствора ослабляется в коротковолновой части спектра флуоресценции. Это явление называется вторичным поглощением, или реабсорбцией света флуоресценции. Для уменьшения влияния реабсорбции также необходимо работать с разбавленными растворами или по возможности учитывать ее. Молекулярный кислород тушит флуоресценцию в жидких растворах, поэтому для уменьшения влияния кислорода необходимо удалять его из растворов. Кислород удаляют из растворов обычно пропусканием тока азота через раствор в течение 20—30 мин либо вакуумированием раствора, которое проводится последовательным осуществлением циклов: замораживание раствора — откачка — размораживание (5 — 6 циклов).

Измерение фосфоресценции обычно проводят в твердой фазе при температуре жидкого азота, поскольку в жидких растворах фосфоресценция интенсивно тушится ничтожными количествами примесей. Для регистрации фосфоресценции или замедленной флуоресценции необходимо периодически прерывать пучок возбуждающего света и регистрировать испускание только в течение темного периода, т. е. когда короткоживущая флуоресценция отсутствует. В большинстве современных спектрофлуориметров это достигается тем, что при измерении спектров фосфоресценции вокруг образца вращается полый цилиндрический стакан, имеющий вырезы в боковой стенке. При вращении стакана вокруг его оси образец освещается возбуждающим светом, проходящим через вырезы, и долгоживущая люминесценция регистрируется через те же самые вырезы. Для измерения общей люминесценции вращающийся стакан надо удалить. Поскольку при использовании стакана с вырезами поглощается только некоторая доля возбуждающего света, для определения полной скорости испускания долгоживущей люминесценции наблюдаемую интенсивность надо разделить на коэффициент фосфориметра, равный отношению светового периода к сумме времени светового и темного периодов. Это справедливо, если время затухания долгоживущей люминесценции достаточно

велико по сравнению со временем светового и темного периодов, поскольку уменьшение интенсивности за время темного периода будет пренебрежимо мало и интенсивность в течение полного цикла будет практически постоянной. Если время затухания долгоживущей люминесценции имеет тот же порядок, что и время темного и светового периодов, коэффициент фосфориметра будет меньшей величиной, чем было определено ранее.

Часто при изучении процессов в возбужденном состоянии исследуют поляризацию люминесценции. При этих измерениях практически всегда люминесценцию измеряют под прямым углом к направлению распространения возбуждающего света. Схема установки для измерения поляризации люминесценции аналогична схеме для измерения спектра люминесценции. Различие заключается в том, что при измерениях поляризации перед объектом на пути возбуждающего света помещается неподвижный поляроид — устройство для поляризации света. Следовательно, люминесценция возбуждается поляризованным излучением. На пути измеряемого света после объекта помещают вращающийся вокруг своей оси поляроид. Определяют разность интенсивности люминесценции при параллельном расположении плоскостей поляризации поляроидов $I_{\parallel}$ и перпендикулярном расположении плоскостей поляризации поляроидов $I_{\perp}$ (скрещенные поляроиды). Затем рассчитывают коэффициент поляризации люминесценции как отношение:

$$P = \frac{(I_{\parallel} - I_{\perp})}{(I_{\parallel} + I_{\perp})}.$$

Измерение квантового выхода флуоресценции

Определение абсолютных квантовых выходов флуоресценции представляет собой трудную задачу. Оно требует измерения поглощенных и испускаемых квантов во всей области частот с поправками на рассеянный свет, повторное поглощение и на эффекты преломления. На практике часто используют растворы веществ с известным квантовым выходом флуоресценции и определяют квантовые выходы флуоресценции исследуемых соединений по отношению к известным со-

единениям. Необходимо работать с очень разбавленными растворами, тогда реабсорбцией флуоресценции можно пренебречь. В этом случае полная скорость испускания флуоресценции Q пропорциональна $I_0 \epsilon c l \Phi_f$. Площадь под исправленным спектром флуоресценции пропорциональна Q . Поэтому, если измерять спектры флуоресценции двух растворов при одинаковом геометрическом расположении (в одном и том же растворителе) и одинаковой интенсивности возбуждающего света, отношение интенсивностей флуоресценции равно:

$$\frac{F_2}{F_1} = \frac{Q_2}{Q_1} = \frac{\text{площадь 2}}{\text{площадь 1}} = \frac{I_0 \epsilon_2 c_2 l \Phi_2}{I_0 \epsilon_1 c_1 l \Phi_1} = \left(\frac{\Phi_2}{\Phi_1} \right) \frac{D_2}{D_1}. \quad (3.59)$$

Зная абсолютный квантовый выход флуоресценции стандартного вещества Φ_1 , можно вычислить квантовый выход флуоресценции другого вещества. Квантовый выход флуоресценции вещества определяют следующим образом.

1. Приготавливают разбавленный раствор ($D \leq 0,1$) исследуемого вещества в соответствующем растворителе. Определяют оптическую плотность его на длине волны возбуждения.

2. Измеряют спектр флуоресценции приготовленного раствора и исправляют его на чувствительность фотомножителя в шкале частот или волновых чисел.

3. Подбирают стандартное флуоресцирующее вещество, поглощающее свет в области поглощения исследуемого вещества.

4. Приготавливают разбавленный раствор ($D \leq 0,1$) стандартного вещества в том же самом растворителе, определяют оптическую плотность его на длине волны возбуждения флуоресценции исследуемого вещества.

5. Измеряют спектр флуоресценции раствора стандартного вещества при таком же геометрическом расположении (как и для исследуемого вещества), одинаковых интенсивности и длине волны возбуждающего света. Исправляют полученный спектр с учетом чувствительности фотомножителя в шкале частот или волновых чисел.

6. Измеряют площади под исправленными спектрами флуоресценции исследуемого и стандартного вещества.

7. Определяют отношение квантовых выходов флуоресценции двух веществ, используя уравнение (3.59).

8. Определяют квантовый выход флуоресценции исследуемого вещества, зная квантовый выход флуоресценции стандартного вещества.

При измерении квантовых выходов флуоресценции относительно стандартного вещества возможны ошибки за счет эффектов внутреннего фильтра (реабсорбция), немонахроматичности возбуждающего света, флуоресценции кювет, тушения кислородом и фоторазложения. Ошибку, обусловленную первым фактором, легко устранить, используя достаточно разбавленные растворы. Для предотвращения немонахроматичности следует проверять чистоту возбуждающего света. Во избежание ошибки при измерении оптической плотности следует по возможности измерять оптическую плотность раствора пучком света того же спектрального состава, что и при возбуждении флуоресценции. Необходимо проводить дополнительные измерения для учета флуоресценции растворителя, стенок кюветы. Для этого при исследовании растворов необходимо измерить в тех же условиях спектр флуоресценции растворителя. Спектр, полученный при измерении флуоресценции растворителя, вычитается из спектра, полученного при измерении раствора, до его исправления.

Выходы долгоживущей флуоресценции и фосфоресценции определяются тем же методом, что и выходы быстрой флуоресценции, т. е. сравнением площади под исправленным спектром испускания с площадью под спектром быстрой флуоресценции стандартного соединения. Для получения соответствующей величины площади интенсивность долгоживущей люминесценции нужно разделить на коэффициент фосфориметра. Иногда соединение имеет и долгоживущую люминесценцию, и быструю флуоресценцию. Если квантовый выход последней уже определен обычным способом, отношение выхода замедленной флуоресценции к выходу быстрой флуоресценции можно вычислить по сравнению интенсивности одного из максимумов в спектрах, которые идентичны по форме. Измеряемый спектр испускания не надо исправлять по чувствительности фотоумножителя, но необходимо сделать поправки на коэффициент фосфориметра и чувствительности прибора, при которых измеряются оба спектра.

Чувствительность метода флуоресценции

Люминесцентный метод характеризуется исключительно высокой чувствительностью и специфичностью. Для веществ с высоким коэффициентом экстинкции ($\epsilon \sim 10^5$) и большим квантовым выходом флуоресценции (около 1) можно обнаружить до 10^{-10} М этих веществ. Поскольку часто спектры флуоресценции растворов органических веществ представляют собой размытые широкие полосы, то для увеличения информации, получаемой из спектров флуоресценции, проводят измерения в парах. В этом случае спектры имеют определенную структуру, т. е. содержат узкие характерные полосы.

Для выяснения тонкой структуры спектров флуоресценции их исследуют при низких температурах (например, при температуре жидкого азота 77 К). При этом подбирают растворители, в которых наиболее отчетливо проявляется структура спектров. Этот метод измерения квазилинейчатых спектров в твердой матрице при низких температурах был предложен Э. В. Шпольским. Особенно успешно он был применен к исследованию полициклических ароматических углеводородов. Получаемые квазилинейчатые спектры флуоресценции ароматических углеводородов в растворах алифатических углеводородов являются очень характерными и позволяют получать информацию о колебательной структуре основного электронного состояния ароматических углеводородов. Квазилинейчатые спектры флуоресценции обладают рядом важнейших свойств. Прежде всего квазилинейчатые спектры в каждом случае носят ярко выраженный индивидуальный характер (специфичность). В отличие от обычных размытых спектров поглощения и флуоресценции они существенно различаются даже у близких по строению молекул. Это отличие оказывается значительным и для изомерных молекул. Другая важная особенность квазилинейчатых спектров заключается в очень высокой селективности таких измерений. Благодаря малой ширине и высокой интенсивности линий квазилинейчатые спектры позволяют определять индивидуальные соединения в сложной смеси даже тогда, когда они входят в многокомпонентную смесь в ничтожно малых концентрациях. Третьей характерной

особенностью квазилинейчатых спектров флуоресценции является чрезвычайно высокая чувствительность методов, основанных на их применении. Измерение квазилинейчатых спектров позволяет при прочих равных условиях увеличить чувствительность люминесцентных измерений примерно в 100 раз.

Интенсивность люминесценции, испускаемой раствором, прямо пропорциональна интенсивности возбуждающего света и общей чувствительности регистрирующей системы. Однако увеличивая мощность или эффективность источника возбуждения, нельзя неограниченно улучшать метод, т. е. уменьшать предельно обнаружимую концентрацию раствора. Ниже определенной концентрации повышается роль других факторов, которые ограничивают возможность метода, и увеличение чувствительности прибора при этих условиях не дает результатов. Лимитирующим фактором могут быть фотохимические реакции или свет, попадающий на фотоумножитель не от исследуемого люминесцирующего раствора, а от посторонних источников, т. е. величина суммарного фона. Возникновению люминесцентного фона может способствовать ряд следующих факторов, связанных как с прибором, так и с анализируемым образцом: рассеянный свет, рамановское испускание растворителя, люминесценция кювет и окружающего пространства, люминесцирующие примеси, содержащиеся в растворителе или реагентах.

Рассеянный свет. Различают три вида рассеянного света, длина волны которого совпадает с длиной волны возбуждающего света: релеевское рассеяние, тиндалевское рассеяние и рассеяние на крупных частицах. Как правило, рассеянный свет первых двух типов сильно поляризован. Помехи, вызванные рассеянным светом, будут наименьшими при освещении под прямым углом. Для освобождения от рассеянного света чаще всего используют отсекающие светофильтры с резкой коротковолновой границей, разделяющей возбуждающий свет и свет флуоресценции. Поскольку рассеянный свет поляризован, для понижения его интенсивности помещают между флуоресцирующим раствором и анализирующим монохроматором поляризатор, ориентированный так, что он пропускает лишь горизонтально поляризованный свет. При этом интен-

сивность рассеянного света снижается значительно сильнее, чем свет флуоресценции.

Рамановское испускание растворителя (комбинационное рассеяние). При комбинационном рассеянии света длина волны отличается от длины волны возбуждающего света. Это происходит потому, что при рассеянии света часть энергии пучка может перейти в энергию колебаний или, если облучаемая молекула находится в колебательно-возбужденном состоянии, она может отдать колебательную энергию фотону. Идентифицировать полосы комбинационного рассеяния нетрудно, поскольку при изменении длины волны возбуждающего света они всегда сдвинуты на одно и то же расстояние (в шкале волновых чисел) от линии возбуждения. Для уменьшения рамановского рассеяния используют отскакивающие светофильтры или на пути пучка флуоресценции помещают поляризатор, что уменьшает интенсивность рамановских полос, поскольку рамановское испускание достаточно поляризовано.

Люминесценция кюветы и окружающего пространства. Часто наблюдается люминесценция кюветы, в которой находится исследуемое вещество. Флуоресценция кюветы рассеивается растворителем, что приводит к возникновению сильного фона. Трудности особенно велики, когда для возбуждения используется свет коротких длин волн. Плавленый кварц сильно флуоресцирует, синтетический кварц флуоресцирует незначительно. При измерении образцов при температуре жидкого азота необходима особая осторожность, чтобы избежать люминесцентного фона. Если измерения проводятся в сосуде Дьюара из плавленого кварца, люминесценция последнего может давать очень большой фон. Фосфоресценция кюветы при измерении замедленной флуоресценции может также вызывать помехи. В этом случае фон имеет вид истинного сигнала — спектр идентичен быстрой флуоресценции исследуемого вещества. Однако это не истинная замедленная флуоресценция, а быстрая флуоресценция, возбужденная поглощением фосфоресценции кюветы.

Люминесценция примесей, присутствующих в растворителях и реагентах. Для борьбы с этим источником фона следует тщательно очищать используемые растворители и реагенты. Очистку растворителя следует проводить до такой степени, когда две следующие

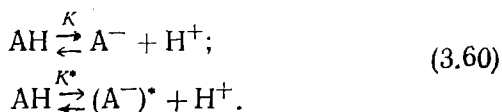
друг за другом одинаковые стадии очистки не дадут понижения люминесцентного фона. Для контроля чистоты растворителей часто используют измерение времени затухания флуоресценции вещества в этом образце растворителя и сравнивают найденное значение со значением времени затухания флуоресценции этого вещества в чистом растворителе. Совпадение времени затухания флуоресценции указывает на высокую степень чистоты образца растворителя. Так же тщательно следует очищать и используемые реагенты. Желательно проверять чистоту измерением спектра флуоресценции исследуемого вещества при нескольких длинах волн возбуждения. Если при этом наблюдается изменение формы спектра флуоресценции, можно предполагать присутствие второго флуоресцирующего вещества. Нужно осторожно относиться к вновь появляющимся полосам флуоресценции. Измерение флуоресценции образца при 77 К увеличивает чувствительность и позволяет обнаружить присутствие малых количеств примеси.

§ 4. ПРАКТИЧЕСКИЕ РАБОТЫ

Флуоресцентный метод применяют для изучения быстрых реакций возбужденных молекул, кислотно-основных реакций возбужденных молекул и комплексобразования в возбужденном электронном состоянии, определения концентрации люминесцирующих веществ в смеси, изучения кинетики и механизма ферментативных реакций, изучения межмолекулярного переноса энергии.

1. Кислотно-основные реакции возбужденных молекул

В результате изменения распределения электронной плотности в молекулах органических соединений при фотовозбуждении сильно изменяются их кислотно-основные свойства. Одни соединения в возбужденном состоянии становятся более сильными кислотами, другие — более сильными основаниями:



Обычно принято характеризовать силу кислоты величиной pK :

$$pK = -\lg K; \quad pK^* = -\lg K^*.$$

Молярная энтальпия реакций в возбужденном состоянии ΔH^* (рис. 3.9) отличается от молярной энтальпии реакции в основном состоянии ΔH на величину, определяемую сдвигом частот длинноволновых полос спектров поглощения AH и A^- :

$$\Delta H - \Delta H^* = \Delta E - \Delta E'. \quad (3.61)$$

Если предположить равенство изменений энтропии реакции в основном и возбужденном состояниях, можно записать

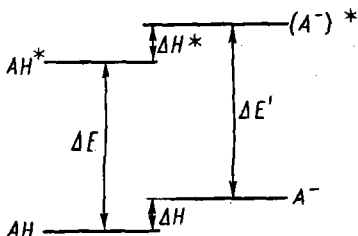


Рис. 3.9. Упрощенная диаграмма энергетических уровней

$$\ln \frac{K^*}{K} = \frac{\Delta E - \Delta E'}{RT} = \frac{hc}{kT} \Delta \tilde{\nu}, \quad (3.62)$$

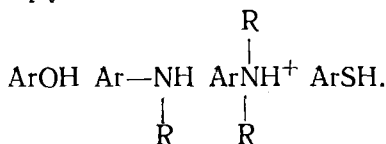
где R — газовая постоянная; h — постоянная Планка; c — скорость света; T — абсолютная температура; K и K^* — константы равновесия реакции в основном и возбужденном состояниях; $\Delta \tilde{\nu}$ — спектральный сдвиг, происходящий при кислотной диссоциации ароматических соединений, см^{-1} . Тогда

$$pK^* = pK - \frac{0,625}{T} \Delta \tilde{\nu}. \quad (3.63)$$

Уравнение (3.62) лежит в основе метода Фёрстера.

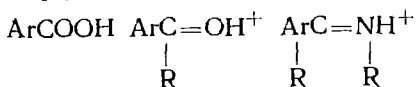
Согласно спектральным сдвигам, которые обычно наблюдаются при кислотной диссоциации ароматических соединений в возбужденном состоянии, последние делятся на две группы.

Первая группа:



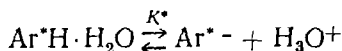
Для этой группы соединений $pK^* < pK$, т. е. в возбужденном состоянии соединения указанных типов являются более сильными кислотами, чем в основном состоянии.

Вторая группа:

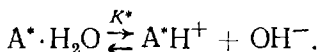


Для этой группы $pK^* > pK$, т. е. в возбужденном состоянии они становятся менее сильными кислотами, чем в основном.

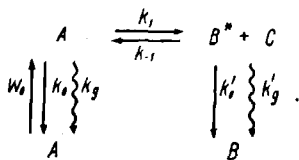
Различия в силе кислот в основном и возбужденном состояниях могут достигать шести и более порядков, поэтому возбужденные молекулы могут претерпевать реакции, которые в основном состоянии или вообще не идут или протекают в очень малой степени. В результате возрастания кислотных свойств соединений первой группы кислотно-основное равновесие в возбужденном состоянии



устанавливается при pH , существенно меньших, чем pK равновесия в основном состоянии. Для соединений второй группы кислотность растворителя, необходимая для появления флуоресценции протонированной формы, меньше кислотности, необходимой для получения спектров поглощения соответствующей протонированной формы. Это проявляется в том, что флуоресценция протонированной формы появляется тогда, когда по спектрам поглощения протонированная форма еще не обнаруживается. Это указывает на установление в возбужденном состоянии следующего равновесия:



Значения pK^* возбужденных состояний и константу скорости ионизации (метод Веллера) можно вычислить, зная относительные квантовые выходы флуоресценции нейтральной молекулы и соответствующего иона. Рассмотрим для примера кинетическую схему:



Для возбужденных молекул можно написать уравнения стационарных концентраций:

$$W_0 + k_{-1}[B^*][C] = [A^*](k_0 + k_{ic} + k_1); \quad (3.64)$$

$$[A^*]k_1 = [B^*](k'_0 + k'_{ic} + k_{-1}[C]). \quad (3.65)$$

Квантовые выходы флуоресценции соединений А и В, находящихся в индивидуальном состоянии, определяются так:

$$\varphi_0 = \frac{k_0}{(k_0 + k_{ic})}; \quad \varphi'_0 = \frac{k'_0}{(k'_0 + k'_{ic})}.$$

При установлении стационарного состояния квантовые выходы флуоресценции А и В равны:

$$\varphi = \frac{k_0[A^*]}{W_0} = \frac{k_0}{k_0 + k_{ic} + k_1 - k_{-1}[C]} \frac{[B^*]}{[A^*]}; \quad (3.66)$$

$$\varphi' = \frac{k'_0[B^*]}{W_0} = \frac{k'_0[B^*]/[A^*]}{k_0 + k_{ic} + k_1 - k_{-1}[C]} \frac{[B^*]}{[A^*]}. \quad (3.67)$$

Принимая, что

$$\tau_0 = \frac{1}{(k_0 + k_{ic})}; \quad \tau'_0 = \frac{1}{(k'_0 + k'_{ic})},$$

где τ_0 — истинное время жизни возбужденной молекулы A^* ; τ'_0 — истинное время жизни возбужденной молекулы B^* ; получаем относительный квантовый выход флуоресценции А:

$$\frac{\varphi}{\varphi_0} = \frac{1 + k_{-1}\tau'_0[C]}{1 + k_1\tau_0 + k_{-1}\tau'_0[C]} \quad (3.68)$$

и относительный квантовый выход флуоресценции В:

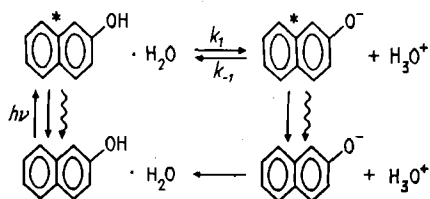
$$\frac{\varphi'}{\varphi'_0} = \frac{k_1\tau_0}{1 + k_1\tau_0 + k_{-1}\tau'_0[C]}. \quad (3.69)$$

Поделив (3.68) на (3.69), получим

$$\frac{\varphi\varphi'_0}{\varphi_0\varphi'} = \frac{1}{k_1\tau_0} + \frac{1}{K^*} \frac{\tau'_0}{\tau} [C], \quad (3.70)$$

где $K^* = k_1/k_{-1}$.

В качестве примера рассмотрим определение константы диссоциации и констант ионизации 2-нафтола (в общем случае ароматических соединений типа $ArXH$, где $X=O, N, S$):



Возбужденная молекула 2-нафтола является более сильной кислотой, чем невозбужденная, поэтому диссоциация возбужденной молекулы успешно конкурирует с флуоресценцией и безызлучательными процессами деградации энергии электронного возбуждения. Это приводит к тому, что в спектре флуоресценции 2-нафтола даже в кислых растворах отчетливо видны две полосы. Более коротковолновая полоса соответствует флуоресценции недиссоциированного 2-нафтола, более длинноволновая — флуоресценции 2-нафтолят-аниона, образовавшегося при диссоциации возбужденной молекулы 2-нафтола. Увеличение концентрации ионов водорода в растворе подавляет диссоциацию возбужденного 2-нафтола. В спектрах флуоресценции это проявляется как увеличение интенсивности недиссоциированного 2-нафтола и уменьшение интенсивности флуоресценции 2-нафтолят-аниона. Количественная обработка таких спектров при различных концентрациях иона водорода в растворе позволяет вычислить константу равновесия протолитической диссоциации возбужденного 2-нафтола, а также константы скорости прямой и обратной реакций.

Расчеты k_1 , k_{-1} и K^* проводятся по формуле:

$$\frac{I'_0}{I_0 I'} = \frac{1}{k_1 \tau_0} + \frac{1}{K^*} \cdot \frac{\tau'_0}{\tau_0} [H_3O^+], \quad (3.71)$$

где I и I' — интенсивности флуоресценции 2-нафтола и 2-нафтолят-иона (в относительных единицах) в растворах с различными концентрациями иона водорода соответственно; I_0 — интенсивность флуоресценции

2-нафтола в отсутствие диссоциации 2-нафтола в возбужденном состоянии, т. е. при избытке кислоты; I'_0 — интенсивность флуоресценции 2-нафтолят-иона в щелочном растворе, когда отсутствуют недиссоциированные молекулы 2-нафтола; τ_0 и τ'_0 — истинные времена жизни возбужденных 2-нафтола и 2-нафтолят-иона; $\tau_0 = 8,4 \cdot 10^{-9}$ с и $\tau'_0 = 9,1 \cdot 10^{-9}$ с.

Приготовление растворов. Для выполнения измерений требуется приготовить пять растворов 2-нафтола в воде. Первые три раствора — с различной концентрацией трифторуксусной кислоты (в этих растворах наблюдается флуоресценция обеих форм), щелочной раствор 2-нафтола (№ 5 — в нем флуоресцирует только 2-нафтолят-ион). В растворе № 4 флуоресцирует только нейтральная форма 2-нафтола. Для приготовления растворов в каждую из пяти пронумерованных мерных колб вместимостью 25 мл набирают по 2 мл заранее приготовленного раствора 2-нафтола в воде.

В колбы добавляют следующие растворы:

№ 1 — 0,2 мл исходного раствора кислоты ($c = 5,24 \times 10^{-4}$ М);

№ 2 — 1,0 мл исходного раствора кислоты ($c = 2,62 \times 10^{-3}$ М);

№ 3 — 2,0 мл исходного раствора кислоты ($c = 5,23 \times 10^{-3}$ М);

№ 4 — заполнить приблизительно наполовину 0,07 М исходным раствором кислоты;

№ 5 — заполнить раствором щелочи.

Затем доводят объемы растворов в колбах дистиллированной водой до метки. Далее измеряют спектры флуоресценции приготовленных растворов.

Обработка экспериментальных данных. Значения интенсивностей I и I' флуоресценции (355 и 430 нм), соответствующие максимумам в спектрах флуоресценции, подставить в формулу (3.71).

Величина I^0 рассчитывается по измерению интенсивности флуоресценции раствора № 4 при длине волны 355 нм, I'_0 — по измерению интенсивности флуоресценции раствора № 5 при длине волны 430 нм. Так как недиссоциированная форма нафтола имеет довольно значительную интенсивность флуоресценции при 430 нм, то при измерении I' следует вводить поправку: $I' = I'_{\text{изм}} - A(I/I_0)$, где I' — действительная интенсив-

ность флуоресценции 2-нафтолят-иона при 430 нм; $I_{изм}$ — интенсивность флуоресценции нафтолят-иона, найденная экспериментально; A — интенсивность флуоресценции 2-нафтола в растворе № 4 при длине волны 430 нм.

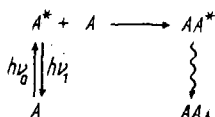
Результаты представить в виде таблицы по образцу:

H_2O^+ , моль/л	I	$I'_{изм}$	I'	I'_0/I_0I'

Затем построить график зависимости I'_0/I от $[H_2O^+]$ и определить k_1 , k_{-1} и K^* (значения привести вместе с размерностями).

2. Комплексообразование в возбужденном электронном состоянии

В возбужденном состоянии возрастает способность молекул к комплексообразованию. Иногда возбужденные комплексы переходят в устойчивые в основном состоянии продукты, и весь процесс выглядит как процесс присоединения. Так, образование димеров при облучении вакуумированных растворов антрацена в бензоле протекает через промежуточный комплекс между возбужденной и невозбужденной молекулами антрацена:



Возбужденный димер не флуоресцирует из-за сильного внутримолекулярного тушения в комплексе.

В других случаях возбужденные комплексы при переходе в основное состояние мгновенно распадаются на исходные компоненты. Известны два типа связей в таких комплексах. Первый тип — это «резонансная» связь, обусловленная делокализацией возбуждения

между двумя одинаковыми или немного различными молекулами, образующими комплекс. Такие комплексы называют эксимерами. Волновая функция комплекса является линейной комбинацией волновых функций состояний с локализованным возбуждением:

$$\psi_{AA^*} = a\psi_{A^*}\psi_A + b\psi_A\psi_{A^*}.$$

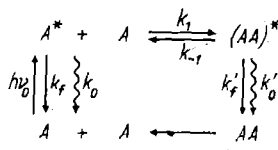
Примером может служить образование эксимера пирена. Флуоресценция пирена претерпевает спектральный сдвиг с увеличением концентрации пирена. Характерная для пирена в разбавленных растворах полоса флуоресценции (максимум около 25700 см^{-1}) исчезает, и появляется новая длинноволновая полоса (максимум около 20900 см^{-1}). В спектрах поглощения никаких изменений не обнаружено.

Второй тип связи в возбужденных комплексах — донорно-акцепторная связь, обусловленная переносом заряда между компонентами комплекса. Волновая функция такого комплекса, который называется эксиплексом, является комбинацией волновых функций состояния с локализованным возбуждением и с переносом заряда:

$$\psi_{AB^*} = a\psi_{A^*}\psi_B + b\psi_A\psi_{B^*} + c\psi_A\psi_{B^*}.$$

Образование эксиплексов проявляется в том, что в спектрах флуоресценции ароматических соединений в присутствии тушителей, доноров или акцепторов электрона появляется новая полоса, смещенная в длинноволновую сторону. Никаких изменений в спектре поглощения не обнаруживается.

В качестве примера рассмотрим определение константы скорости реакции образования эксимеров пирена в гексане:



где A^* — молекула возбужденного ароматического соединения. Зависимость квантовых выходов флуоресценции ароматического соединения ϕ_0 , ϕ и эксимера

Φ' от концентрации ароматического соединения описывается уравнениями:

$$\frac{\Phi'}{\Phi} = \frac{k_f'}{k_f} k_1 \tau_0' [A] \quad (3.72)$$

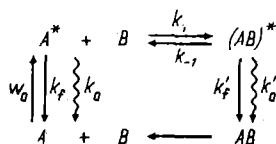
и

$$\frac{\Phi_0}{\Phi} = 1 + k_1 \tau_0 (1 - k_{-1} \tau_0') [A], \quad (3.73)$$

где $\tau_0 = 1/(k_f + k_0)$; $\tau_0' = 1/(k_f' + k_0' + k_{-1})$. Измеряя зависимость Φ'/Φ и Φ_0/Φ от $[A]$ и принимая $k_f'/k_f = 7,7$, $\tau_0 = 9,2$ нс, $\tau_0' = 9,5$ нс, можно определить k_1 и k_{-1} .

Для выполнения измерений требуется приготовить четыре раствора пирена в гексане с концентрацией 10^{-5} , 10^{-3} , 10^{-2} и $5 \cdot 10^{-2}$ М. Затем измеряют спектры флуоресценции приготовленных растворов. Приняв, что $\Phi'/\Phi \approx I'/I$, а $\Phi_0/\Phi = I_0/I$, значения интенсивностей I_0 , I и I' , соответствующие максимумам полос флуоресценции пирена и его эксимера (I_0 — интенсивность флуоресценции 10^{-5} М раствора пирена), подставляют в формулы (3.72) и (3.73), построив в координатах (I'/I — $[A]$) и (I_0/I — $[A]$) графики и, зная значения k_f'/k_f , τ_0' , τ , вычисляют k_1 и k_{-1} .

Рассмотрим определение константы скорости образования эксиплексов антрацена с диэтиланилином в гексане:



где A — молекула возбужденного ароматического соединения.

Зависимость квантовых выходов флуоресценции ароматического соединения (Φ_0 , Φ) и эксиплекса (Φ') от концентрации тушителя описывается уравнениями:

$$\frac{\Phi_0}{\Phi} = 1 + \kappa [B] \quad (3.74)$$

и

$$\frac{\Phi'}{\Phi} = \xi [B], \quad (3.75)$$

$$\text{где } \kappa + \frac{k_1\tau_0}{1+\tau_0'k_{-1}}; \quad \xi = \frac{k_f'}{k_f'} \frac{k_1\tau_0}{1+k_{-1}\tau_0'} \quad (3.76)$$

Приготовление растворов. Для выполнения измерений требуется приготовить три раствора антрацена в гексане с различными концентрациями диэтиланилина.

В колбы добавляют:

№ 1 — 8 мл раствора антрацена в гексане ($c_{\text{дэа}}=0$);

№ 2 — 6 мл раствора антрацена в гексане и 2 мл раствора антрацена в гексане с диэтиланилином ($c_{\text{дэа}}=0,025 \text{ M}$);

№ 3 — 8 мл раствора антрацена в гексане с диэтиланилином ($c_{\text{дэа}}=0,1 \text{ M}$).

Далее измеряют спектры флуоресценции приготовленных растворов.

Обработка экспериментальных данных. Значения интенсивностей I_0 и I , соответствующие максимумам флуоресценции антрацена в отсутствие диэтиланилина и при определенной концентрации последнего, подставляют в формулу (3.74). При условии $k_{-1}\tau_0' \ll 1$ построить в координатах $(I_0/I - [B])$ графики, вычислить значение κ . Зная $\tau_0=3,7 \text{ нс}$, вычислить k_1 .

3. Определение концентрации люминесцирующих веществ в смеси

Люминесцентный метод может применяться для определения концентрации люминесцирующих веществ. Интенсивность люминесценции I пропорциональна интенсивности возбуждающего света I_0 , поглощению α и квантовому выходу люминесценции ϕ :

$$I = k I_0 \alpha \phi, \quad (3.77)$$

где k — коэффициент пропорциональности.

Концентрацию вещества по люминесценции определяют сравнением интенсивности люминесценции данного вещества с люминесценцией стандартного раствора при одинаковых условиях. При малых концентрациях поглощение раствора пропорционально концентрации люминесцирующего вещества:

$$\alpha \approx D \approx c; \quad I \approx c; \quad c_x = c_{\text{ст}} (I_x / I_{\text{ст}}),$$

где c_x и $c_{\text{ст}}$ — концентрации исследуемого и стандарт-

ного веществ; I_x и $I_{ст}$ — интенсивности люминесценции исследуемого и стандартного веществ.

Данный метод применим только при малых концентрациях вещества. Чтобы проверить, при достаточно ли малых концентрациях проводятся измерения, можно разбавить исследуемый раствор вдвое и убедиться в том, что интенсивность люминесценции уменьшилась также в два раза. Для более концентрированных растворов необходимо применять метод разбавлений или производить измерения в тонких слоях.

На практике часто приходится измерять люминесценцию вещества в присутствии другого поглощающего свет компонента. Вторым компонент может поглощать возбуждающий свет (экранирующий эффект) и свет люминесценции (реабсорбция) и таким образом уменьшать интенсивность люминесценции и искажать ее спектр. Кроме того, существенную роль играют процессы безызлучательного переноса энергии, которые могут приводить к тушению флуоресценции исследуемого вещества.

Интенсивность люминесценции веществ в смеси пропорциональна количеству света, поглощенного этим веществом. Доля поглощения, приходящаяся на каждый компонент системы А—В, равна $D_A/(D_A+D_B)$ и $D_B/(D_A+D_B)$, где D_A и D_B — оптические плотности веществ А и В. Если поглощение всей системы равно α , то интенсивность люминесценции А будет

$$I_A = kI_0\alpha D_A/(D_A + D_B). \quad (3.78)$$

Рассмотрим люминесценцию системы при различном поглощении.

1. При малом поглощении, когда $D_{AB} < 0,1-0,2$, тогда

$$\alpha \sim (D_A + D_B); I_A = kI_0 D_A. \quad (3.79)$$

Следовательно, при малом поглощении смеси интенсивность люминесценции исследуемого вещества не зависит от присутствия других веществ и пропорциональна его концентрации. При этом люминесцентный анализ проводится так же, как и для чистых растворов, т. е. сравнением со стандартным веществом.

2. При полном поглощении света $\alpha = 1$ (при $D_{AB} >$

$> 1,8-2)$

$$I_A = kI_0 D_A / (D_A + D_B). \quad (3.80)$$

Формулу (3.80) можно использовать для определения малых количеств люминесцирующего вещества на фоне общего большого поглощения смеси.

При люминесцентных исследованиях часто спектры люминесценции компонентов в смеси двух веществ перекрываются между собой, и поэтому для количественного анализа необходимо разложить суммарный спектр на составляющие. Для этого необходимо измерить три спектра: спектр исследуемой смеси и спектр каждого вещества в отдельности (спектры стандартных растворов). Введем следующие обозначения:

$\lambda_1 \quad \lambda_2$

Интенсивность люминесценции компонента А в стандартном растворе

I'_A I''_A

То же для компонента В

I'_B I''_B

Интенсивность люминесценции смеси

I' I''

Интенсивность люминесценции компонента А в смеси

$K_A I'_A$ $K_A I''_A$

То же для компонента В

$K_B I'_B$ $K_B I''_B$

Величины K_A и K_B выражают соотношение интенсивности люминесценции данного компонента в смеси и в стандартном растворе при любой длине волны. Интенсивность люминесценции смеси двух люминесцирующих веществ при каждой длине волны является суммой интенсивности ее компонентов, т. е.

$$I' = K_A I'_A + K_B I'_B; \quad I'' = K_A I''_A + K_B I''_B. \quad (3.81)$$

Отсюда

$$K_A = \frac{I' I''_B - I'' I'_B}{I'_A I''_B - I''_A I'_B}; \quad K_B = \frac{I'_A I'' - I''_A I'}{I'_A I''_B - I''_A I'_B}. \quad (3.82)$$

Умножив интенсивность люминесценции А в стандартном растворе на коэффициент K_A , получают интенсивность люминесценции А в смеси. Аналогичным образом получают интенсивность люминесценции В в смеси.

Иногда вместо разложения спектра флуоресценции смеси на составляющие целесообразно измерять флуо-

ресценцию смеси двух веществ в таких условиях, когда спектры флуоресценции компонентов хорошо разделяются. Рассмотрим определение концентрации 2-нафтола и 2-нафтиламина в водном растворе. Поскольку в возбужденном состоянии 2-нафтол становится более сильной кислотой, в спектре флуоресценции его в водном растворе имеются две полосы:

1) $\lambda_{\max}=360$ нм соответствует неионизированной форме 2-нафтола;

2) $\lambda_{\max}=425$ нм соответствует ионизированной форме 2-нафтола;

2-нафтиламин в возбужденном состоянии является очень слабой кислотой, поэтому в спектре флуоресценции присутствует только поло-

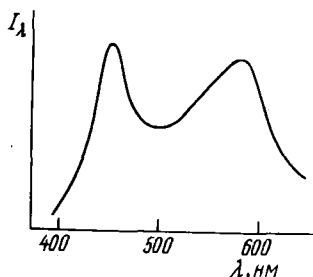
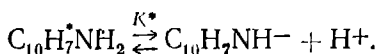


Рис. 3.10. Спектр флуоресценции смеси 2-нафтола и 2-нафтиламина в 2 н. NaOH

существует в щелочном растворе в виде неионизированной формы. В возбужденном состоянии благодаря усилению кислотных свойств все молекулы 2-нафтиламина существуют в ионизированной форме:



Это соответствует новой полосе в спектре флуоресценции ($\lambda_{\max}=550$ нм), которая хорошо отделена от полосы флуоресценции ионизированной формы 2-нафтола (рис. 3.10).

Методика измерения. Измеряют спектры и интенсивность флуоресценции исследуемого раствора и стандартных 10^{-4} М растворов 2-нафтола и 2-нафтиламина, содержащих 2 моль/л NaOH при $\lambda_{\text{возб}}=350$ нм. Концентрацию 2-нафтола и 2-нафтиламина рассчиты-

вают по формулам:

$$c_{\text{нафтола}} = c_1 (I'_x/I'_{\text{ст}}); \quad c_{\text{нафтиламина}} = c_2 (I''_x/I''_{\text{ст}}),$$

где $I'_{\text{ст}}$ — интенсивность флуоресценции при $\lambda=425$ нм в стандартном растворе 2-нафтола; $I''_{\text{ст}}$ — интенсивность флуоресценции при $\lambda=550$ нм в стандартном растворе 2-нафтиламина; I'_x — интенсивность флуоресценции при $\lambda=425$ нм; I''_x — интенсивность флуоресценции при $\lambda=550$ нм в исследуемой смеси. При проведении измерений необходимо помнить, что оптическая плотность щелочного раствора смеси не должна превышать 0,2.

4. Изучение кинетики и механизма ферментативных реакций

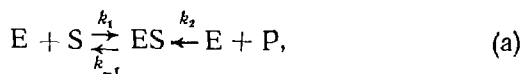
Чрезвычайно высокая чувствительность флуоресцентного метода позволяет применять его для изучения свойств самих ферментов и их комплексов с субстратом и коферментом. При измерении, например, констант диссоциации и констант Михаэлиса для комплексов фермент — субстрат или фермент — кофермент спектрофотометрия и другие методы оказываются часто недостаточно чувствительными. Когда субстрат флуоресцирует, можно определять константы Михаэлиса на несколько порядков меньше, чем спектрофотометрическим методом.

Значительная чувствительность флуоресценции к внутримолекулярным и межмолекулярным изменениям позволяет выявить взаимодействия молекул, не обнаруживаемые другими методами. Так, ионизация и взаимодействие между молекулами, которые трудно обнаружить спектрофотометрическими методами, могут изменять квантовый выход флуоресценции. Флуорофоры, взаимодействуя со специфическим ферментом, могут увеличить или уменьшить интенсивность его флуоресценции, и по степени изменения интенсивности можно судить о типе связи. Межмолекулярные и внутримолекулярные взаимодействия могут вызвать также изменения в спектрах возбуждения и флуоресценции. По изменению спектров можно также судить об изменениях в структуре флуорофора, сопровождающих молекулярное взаимодействие.

Если две различные молекулы расположены достаточно близко, они могут влиять на флуоресценцию друг друга. Одна из них, например, может поглощать излучение флуоресценции другой, свидетельствуя о довольно эффективной миграции энергии от одной молекулы к другой при облучении молекулярного комплекса. Такое взаимодействие может происходить между ароматическими аминокислотами, в ферментах и флуоресцирующих коферментах. Следовательно, можно определять и расстояние между этими молекулами.

Кроме того, излучаемый отдельными молекулами данного вещества поток энергии определенным образом ориентирован по отношению к излучающей молекуле. Поэтому флуоресценция твердых тел сильно поляризована. В жидких невязких растворителях поляризация флуоресценции небольших молекул обычно мала, так как вследствие броуновского движения молекулы быстро меняют свое положение. Однако у больших молекул, таких, как белки, даже в жидких растворителях наблюдается менее интенсивное броуновское движение: за время жизни возбужденного состояния они мало меняют свое положение, и поэтому их флуоресценция сильно поляризована. У флуоресцирующих групп, находящихся внутри белковой молекулы или соединенных с белком в виде комплексов фермент — кофермент или фермент — субстрат, также обнаруживается поляризация флуоресценции. Степень поляризации флуоресценции таких комплексов и влияние на нее различных факторов дают информацию о механизме действия фермента. Все это представляет ценность для анализа не только собственно ферментов, но и вообще всех белков.

Рассмотрим определение константы диссоциации фермент-субстратного комплекса флуоресцентным методом. Взаимодействие фермента с субстратом описывается общей схемой:



где E — фермент; S — субстрат; ES — фермент-субстратный комплекс. Скорость процесса

$$v = \frac{v_{gT} [S_0]}{K_{gT} + [S_0]}, \quad (3.83)$$

где $v_{gT} = k_2 [E]$; S_0 — начальная концентрация субстрата;

$$K_{gT} = \frac{k_2 + k_{-1}}{k_1}; \quad K_S = \frac{k_{-1}}{k_1}.$$

Если $k_2 = 0$, схема (а) принимает вид:



Если фермент-субстратный комплекс флуоресцирует в другой спектральной области, нежели исходные компоненты, можно, измеряя флуоресценцию этого комплекса, определить константу его диссоциации. В условиях избытка субстрата по сравнению с ферментом ($[E_0] \ll [S_0]$) система описывается следующими уравнениями:

$$K_S = \frac{[E][S]}{[ES]}; \quad [ES] = \frac{[E][S]}{K_S} = \frac{([E_0] - [ES])[S_0]}{K_S}; \quad (3.84)$$

$$[E_0][S_0] - [ES][S_0] = K_S[ES];$$

$$[ES] = \frac{[E_0][S_0]}{K_S + [S_0]}. \quad (3.85)$$

Интенсивность флуоресценции фермент-субстратного комплекса пропорциональна его концентрации:

$$I = \alpha [ES]; \quad I = \alpha \frac{[E_0][S_0]}{K_S + [S_0]};$$

$$\frac{1}{I} = \frac{K_S}{\alpha [E_0][S_0]} + \frac{1}{\alpha [E_0]}; \quad (3.86)$$

$$\frac{\alpha}{I} \frac{1}{[E_0]} + \frac{K_S}{[E_0][S_0]}.$$

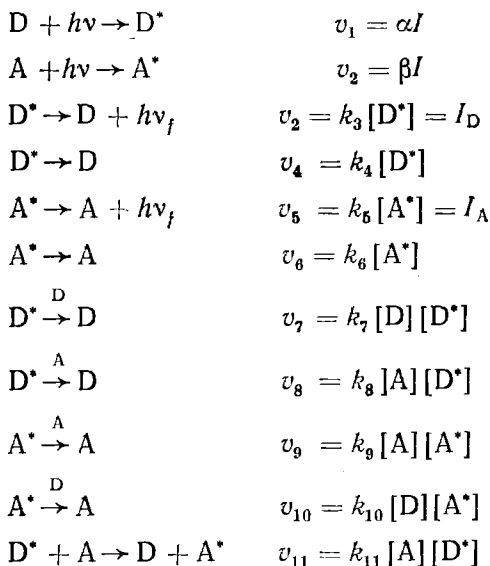
Следовательно, построив зависимость α/I от $1/[S_0]$, можно определить константу диссоциации фермент-субстратного комплекса K_S .

Для проведения измерения готовят раствор субстрата и фермента (в качестве субстрата используют 1-диметиламинонафталинсульфонилпептид, в качестве фермента — пепсин) в 0,1 М формиатном буферном растворе (рН 3,1). Концентрация субстрата (моль/л): $0,02 \cdot 10^{-3}$; $0,06 \cdot 10^{-3}$; $0,1 \cdot 10^{-3}$; $0,15 \cdot 10^{-3}$; $0,2 \cdot 10^{-3}$. Концентрация фермента постоянна; $7,14 \cdot 10^{-6}$ моль/л. Изме-

ряют флуоресценцию образовавшегося фермент-субстратного комплекса ($\lambda_{\text{возб}}=285$ нм, $\lambda_f=500$ нм) в каждом из растворов и строят график зависимости α/I от $1/[S_0]$. По тангенсу угла наклона определяют константу диссоциации комплекса K_S .

5. Изучение межмолекулярного переноса энергии

Рассмотрим определение константы скорости синглет-синглетного переноса энергии между 1-хлорантраценом (D) и периленом (A). При облучении раствора, содержащего 1-хлорантрацен и перилен, светом, поглощаемым обоими веществами, происходят следующие процессы по схемам:



Как видно из схем, при определении константы скорости переноса энергии (k_{11}) необходимо учитывать процессы самотушения молекул A^* и D^* . Для проведения работы необходимо приготовить следующие растворы: а) растворы 1-хлорантрацена в бензоле, имеющие концентрации (моль/л): 1) $5 \cdot 10^{-3}$; 2) $1 \cdot 10^{-2}$; 3) $2 \cdot 10^{-2}$; 4) $4 \cdot 10^{-2}$; б) растворы перилена в бензоле, концентрации (моль/л): 5) $2 \cdot 10^{-3}$; 6) $4 \cdot 10^{-3}$; 7) $8 \cdot 10^{-3}$. Для определения константы скорости самотушения 1-хлор-

антрацена измеряют спектры флуоресценции растворов 1—4. Строят зависимость в координатах ($I_D^0/I_D - [D]$) и по уравнению ($I_D^0/I_D = 1 + K_D[D]$) из тангенса угла наклона прямой определяют константу самогашения K_D . Здесь I_D^0 — интенсивность флуоресценции раствора № 1; I_D — интенсивность флуоресценции растворов 2 и 5, 3 и 6, 4 и 7. Измеряют спектры флуоресценции полученных смесей. Строят график в координатах ($I_{DA}^0/I_{DA} - [D]$) и по уравнению

$$I_{DA}^0/I_{DA} = 1 + rK_D[D] + [k_8 + k_{11}] \tau_D^0 \Phi_D^0 [D] \quad (3.87)$$

определяют $(k_8 + k_{11})$ при условии $\tau_D^0 = 12$ нс; $\Phi_D^0 = 0,085$; $r=5$. Константа скорости k_8 связана с реаксorption флуоресценции А молекулами D. Она мала по сравнению с константой скорости переноса энергии. Поэтому $(k_8 + k_{11}) \approx k_{11}$. По формуле

$$R_0 = 7,35 \cdot 10^{-8} \sqrt[3]{\tau_D^0 k_{11}} \quad (3.88)$$

определяют критическое расстояние R_0 (А) между донором и акцептором, на котором вероятности переноса энергии от D^* к А и испускания D^* равны.

ЛИТЕРАТУРА

1. Барлтроп Дж., Койл Дж. Возбужденные состояния в органической химии. М., 1978.
2. Калверт Д., Питтс Д. Фотохимия. М., 1968.
3. Колдин Е. Быстрые реакции в растворе М., 1966.
4. Паркер С. Фотолуминесценция растворов. М., 1972.
5. Теренин А. Н. Фотоника молекул красителей. М., 1967.
6. Турро Н. Молекулярная фотохимия. М., 1967.

КИНЕТИКА ЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ

Наиболее прямым методом исследования первичных стадий фотохимических реакций является изучение кинетики люминесценции (закона возгорания и затухания люминесценции). При этом для возбуждения люминесценции используют либо короткие импульсы света, либо модулированный свет. Наносекундные и пикосекундные источники света и высокочувствительные сверхбыстрые системы регистрации предоставляют исключительные с точки зрения химической кинетики возможности для исследования механизмов наиболее быстрых химических реакций.

Интенсивность люминесценции (флуоресценции и фосфоресценции) прямо пропорциональна концентрации возбужденных молекул (соответственно в синглетном или триплетном состоянии) в данный момент времени. Поэтому, измеряя кинетику люминесценции, мы получаем непосредственно зависимость концентрации этих возбужденных молекул от времени.

В данной главе рассмотрены способы определения констант скорости фотохимических и фотофизических процессов из данных по кинетике люминесценции и описаны экспериментальные методы ее изучения.

§ 1. ОПРЕДЕЛЕНИЕ КОНСТАНТ СКОРОСТИ ФОТОПРОЦЕССОВ

При поглощении света возбуждающей вспышки молекулы M переходят в электронно-возбужденное состояние M^* :

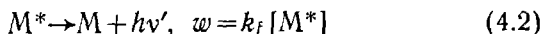


Скорость этого процесса определяется выражением:

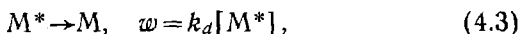
$$w = b \cdot E(t), \quad (4.1a)$$

где $E(t)$ — зависимость интенсивности возбуждающей вспышки от времени.

Возбужденные молекулы M^* могут флуоресцировать:



и безызлучательно дезактивироваться:



где k_f и k_d — константы скорости флуоресценции и дезактивации возбужденных молекул.

Таким образом, можно записать дифференциальное уравнение для концентрации возбужденных молекул:

$$d[M^*]/dt = b \cdot E(t) - (k_f + k_d) [M^*]. \quad (4.4)$$

При импульсном возбуждении после прекращения возбуждающего импульса $E(t) = 0$ и получается уравнение процесса первого порядка:

$$d[M^*]/dt = -(k_f + k_d) [M^*], \quad (4.5)$$

решение которого имеет вид экспоненты (рис. 4.1а):

$$F(t) = k_f [M^*] = k_f [M^*]_0 e^{-(k_f + k_d)t} = F_0 e^{-(k_f + k_d)t}, \quad (4.6)$$

где $[M^*]_0$ и F_0 — концентрация возбужденных молекул и интенсивность флуоресценции в момент прекра-

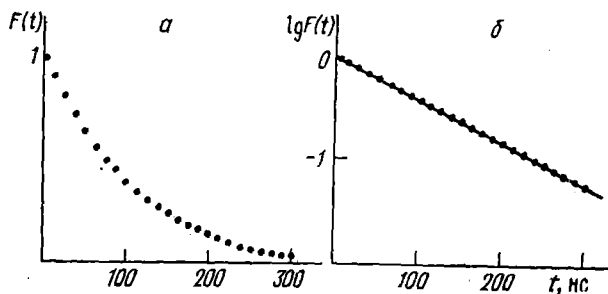


Рис. 4.1. Кинетика затухания флуоресценции раствора нафталина в гептане $\tau = \Delta t / 2,3 \Delta \lg F = 107$ нс

щения возбуждения. Время жизни возбужденных молекул

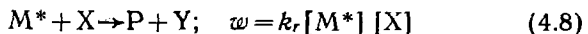
$$\tau_0 = 1/k_0 = 1/(k_f + k_d)$$

можно определить графически, откладывая зависимость логарифма интенсивности от времени (рис. 4.16):

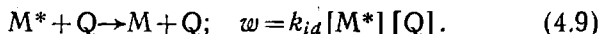
$$\lg F(t) = \lg F_0 - 0,434t/\tau_0. \quad (4.7)$$

Уравнение Штерна — Фольмера

Если возбужденные молекулы взаимодействуют с какими-либо веществами, присутствующими в системе, вступая в химические реакции или дезактивируясь, то кинетическую схему (4.1) — (4.3) необходимо дополнить соответствующими процессами:



и (или)



Поскольку присутствие таких добавок вызывает уменьшение интенсивности люминесценции, их обобщенно называют тушителями люминесценции, не конкретизируя механизм тушения. Чаще всего встречается случай, когда присутствуют оба процесса (4.8) и (4.9), и находят константу скорости суммарного тушения: $k_q = k_r + k_{id}$. Чтобы найти отдельно константу скорости реакции (4.8), необходимо провести также исследование фотолиза М. При этом из зависимости квантового выхода реакции Φ от концентрации

$$1/\Phi = 1/\Phi_\infty (1 + 1/k_q \tau_0 [X])$$

определяют предельный квантовый выход реакции Φ_∞ и k_q . Далее находят k_r , исходя из того, что $\Phi_\infty = k_r / (k_r + k_{id})$, $k_r = \Phi_\infty \cdot k_q$ (определение квантовых выходов реакций подробно описано в главе «Фотохимия»). В дальнейшем в данной главе мы не будем задаваться вопросом, приводит или нет наблюдаемое тушение люминесценции к необратимой химической реакции, поскольку (в отсутствие физических механизмов тушения — переноса энергии и индуцируемой интеркомбинационной конверсии) именно константа скорости тушения люминесценции является важнейшим параметром — не осложненной вторичными реакциями (в отличие от квантового выхода реакции) мерой реакционной способности возбужденных молекул.

Тушение люминесценции, происходящее в результате взаимодействия возбужденных молекул с другими

молекулами, называют динамическим тушением. При непрерывном возбуждении со скоростью ω_0 стационарная концентрация возбужденных молекул $[M^*]$ равна:

$$[M^*] = \omega_0 / (k_f + k_d + k_q[Q]), \quad (4.10)$$

и зависимость квантового выхода флуоресценции ϕ от концентрации тушителя описывается уравнением Штерна—Фольмера (при естественном условии $[Q] \gg [M^*]$):

$$\phi_0/\phi = 1 + k_q\tau_0[Q], \quad (4.11)$$

где $\phi_0 = k_f \cdot \tau_0$ — квантовый выход флуоресценции в отсутствие тушителя. Затухание флуоресценции при этом остается экспоненциальным:

$$F(t) = F_0 \exp(-t/\tau); \quad (4.12)$$

$$\tau = 1 / (k_f + k_d + k_q[Q]); \quad (4.13)$$

$$\tau_0/\tau = 1 + k_q\tau_0[Q]. \quad (4.14)$$

При динамическом тушении зависимости τ_0/τ и ϕ_0/ϕ от концентрации тушителя совпадают между собой. Значение константы скорости взаимодействия $[M^*]$ с

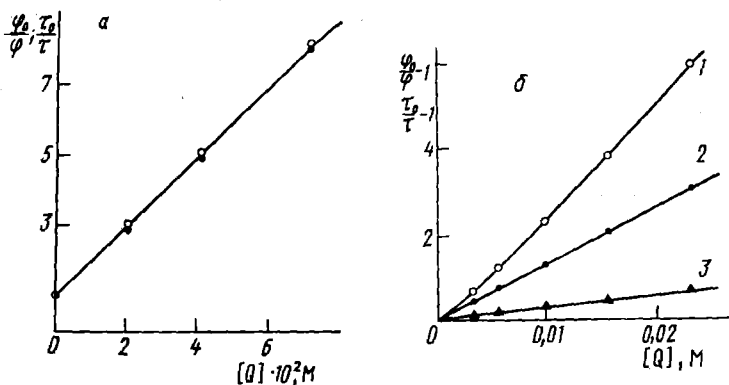


Рис. 4.2. Тушение флуоресценции в координатах уравнения Штерна—Фольмера.

а — пирен (10^{-4} М) в присутствии диэтиламина в ацетонитриле; б — акридиний перхлорат (10^{-5} М) в присутствии 1,6-диметилнафталина в этаноле.

1 — изменение квантового выхода флуоресценции, 2 — времени жизни, 3 — определение константы статического тушения.

$K = 30 \text{ М}^{-1}$ (уравнение 4.20)

$[Q]$ определяют из наклона графика в координатах уравнений (4.11) или (4.14), рис. 4.2а.

Уменьшение интенсивности люминесценции M может происходить также в результате образования в основном электронном состоянии комплексов между молекулами M и Q (или X):



Такое тушение люминесценции называют статическим. При этом концентрация свободных молекул M равна:

$$[M] = M_0 / (1 + K[Q]), \quad (4.16)$$

где $[M]_0$ — исходная концентрация M ; K — константа равновесия. Если комплексы (MQ) не флуоресцируют, а их спектр поглощения близок к спектру поглощения M , то возбуждающий свет будет поглощаться всеми молекулами M , как свободными, так и связанными в комплекс, а флуоресцировать будут лишь свободные молекулы M . Следовательно, для квантового выхода флуоресценции получим уравнение

$$\varphi_0/\varphi = 1 + K[Q], \quad (4.17)$$

которое отличается от уравнения Штерна—Фольмера (4.11) лишь физическим смыслом константы тушения. При статическом тушении время жизни возбужденных молекул не изменяется: $\tau = \tau_0$. Это позволяет различать статическое и динамическое тушение по кинетике флуоресценции.

Во многих системах наблюдается сочетание статического и динамического тушения. Тогда зависимость φ_0/φ от $[Q]$ в общем случае становится нелинейной (рис. 4.2б):

$$\varphi_0/\varphi = (1 + K[Q]) (1 + k_q \tau_0 [Q]). \quad (4.18)$$

Одно лишь измерение концентрационной зависимости тушения флуоресценции не позволяет достаточно точно разделять статическое и динамическое тушение. Сочетание измерений концентрационной зависимости тушения флуоресценции и времени жизни возбужденных молекул дает возможность определить отдельно константы динамического и статического тушения (рис. 4.2б):

$$\tau_0/\tau = 1 + k_q \tau_0 [Q], \quad (4.19)$$

$$\varphi_0/\varphi\tau_0 = 1 + K[Q]. \quad (4.20)$$

Нужно учитывать, однако, что сходный характер концентрационной зависимости φ_0/φ наблюдается при наличии нестационарной диффузии (см. ниже).

Реакции, лимитируемые диффузией

На скорость многих быстрых реакций в растворах сильное влияние оказывает диффузия реагентов. При этом могут возникать эффекты, приводящие в конечном счете к сильным отклонениям от уравнений (4.11), (4.12), (4.18) и несовпадению зависимостей φ_0/φ и τ_0/τ даже в отсутствие комплекссообразования в основном состоянии. Эти эффекты возникают вследствие того, что за время протекания реакции (определяемое вре-

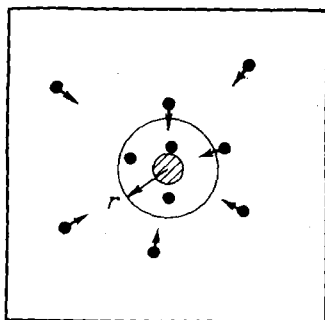


Рис. 4.3. Модель, поясняющая возникновение нестационарной диффузии. Молекулы тушителя внутри сферы радиуса r прореагируют быстрее, чем предсказывается стационарными уравнениями

менем жизни возбужденных состояний молекул) не успевают установиться стационарные диффузионные градиенты в растворе. Стационарные уравнения предполагают наличие установившегося потока диффузии через некую сферу радиуса r . В первый момент после иницирования в непосредственной близости около возбужденной молекулы могут оказаться молекулы тушителя (рис. 4.3а), и они прореагируют быстрее, чем это будет при установившемся диффузионном потоке. Вследствие этого наблюдаемая константа скорости будет зависеть от времени, в первый момент превышая, а затем выходя на стационарное значение.

В общем случае уравнение для константы скорости таких реакций можно получить из второго закона Фика:

$$\partial c/\partial t = D\nabla^2 c \quad (4.21)$$

при граничных условиях:

$$\begin{aligned} c(r, 0) &= c_0; \\ c(\infty, t) &= c_0; \end{aligned} \quad (4.22)$$

$$c(R, t) = \frac{D}{k_c} \left(\frac{\partial c}{\partial r} \right)_R,$$

где $D = D_M + D_Q$ — коэффициенты диффузии; k_c — константа скорости химической реакции в комплексах столкновения; $R = R_M + R_Q$ — сумма радиусов соударения.

Решение уравнения (4.21) при начальных условиях (4.22) для константы скорости реакции $k(t)$:

$$k(t) = \frac{\Phi}{c_0} = \frac{4\pi R D N'_A}{1 + \frac{4\pi R D}{k_c}} \left[1 + \frac{k_c}{4\pi R D} \exp(x^2) \operatorname{erfc}(x) \right], \quad (4.23)$$

где Φ — поток диффузии;

$$x = (\sqrt{Dt}/R) (1 + k_c/4\pi R D).$$

Значения $\operatorname{erfc}(x) = \frac{2}{\sqrt{\pi}} \int_x^\infty e^{-\lambda^2} d\lambda$ приводятся в математических таблицах; N'_A — число Авогадро на миллимоль.

При временных интервалах, больших 10^{-11} с для обычных значений R и D , $\exp(x^2) \cdot \operatorname{erfc}(x)$ можно разложить в ряд и оставить первый член:

$$k(t) = 4\pi R' D N'_A (1 + R'/\sqrt{\pi D t}), \quad (4.24)$$

где $R' = R/(1 + 4\pi R D/k_c)$.

Для реакционной схемы (4.1) — (4.3), (4.9) получается следующий закон затухания:

$$F(t) = F_0 \cdot \exp \left\{ -\frac{t}{\tau_0} - 4\pi R' D N'_A [Q] t (1 + 2R'/\sqrt{\pi D t}) \right\}. \quad (4.25)$$

Согласно этому закону при малых значениях времени после инициирования наблюдается более быстрое затухание флуоресценции, затем при больших значениях второй член в показателе экспоненты (4.25) становится менее существенным, и скорость затухания за-

медляется, достигая стационарного значения. Уравнение (4.25) хорошо описывает экспериментальные данные при разумных значениях варьируемых параметров. Следует отметить, однако, что в случае обычных молекул в маловязких растворителях начальный быстрый участок может маскироваться, если возбуждающая вспышка не слишком короткая, и рассеянный свет не очень хорошо отделен.

Стационарное решение уравнения (4.21) дает изменение квантового выхода флуоресценции:

$$\varphi_0/\varphi = (1 + 4\pi R'DN'_A\tau_0[Q])\omega^{-1}. \quad (4.26)$$

где $\omega = 1 + y\sqrt{\pi} \cdot \exp(y^2) \operatorname{erfc}(y)$

$$\text{и } y = \frac{4R'^2\sqrt{\pi D}N'_A[Q]}{\sqrt{(1/\tau_0) + 4\pi R'DN'_A[Q]}}.$$

В отсутствие нестационарных эффектов константа скорости реакции, лимитируемой диффузией, равна:

$$k_{diff} = 4\pi RDN_A, \text{ мл/моль} \cdot \text{с}. \quad (4.27)$$

Отсюда, используя уравнение Стокса, получают известное уравнение Дебая:

$$k_{diff} = 8RT/3000\eta, \text{ л/моль} \cdot \text{с}, \quad (4.28)$$

где η — вязкость, выраженная в пуазах; $R = 8,31 \times 10^7$ эрг/град·моль.

При не очень больших $[Q]$ уравнение (4.26) достаточно хорошо линейризуется в координатах (4.20), и, таким образом, с помощью этого уравнения трудно отличить комплексообразование в основном состоянии от влияния нестационарной диффузии (рис. 4.26). Это приводит к тому, что разные авторы одни и те же экспериментальные факты интерпретируют по-разному. Так, например, отклонения зависимости φ_0/φ от линейной при тушении ароматических углеводородов четыреххлористым углеродом Боуэн и Меткалф интерпретируют только как комплексообразование, а Нойес — только как следствие нестационарной диффузии. Следует отметить, однако, что комплексообразование обычно обнаруживается и другими методами (например, методами УФ- и ЯМР-спектроскопии), но значения констант комплексообразования, получаемые лю-

мифесцентными методами, по уравнению (4.20), существенно (иногда в 10 раз) превышают значения, найденные другими способами. Очевидно, в большинстве случаев в разлнчнх φ_0/φ и τ_0/τ вносят свой вклад комплексобразование, и нестационарные эффекты (рис. 4.4).

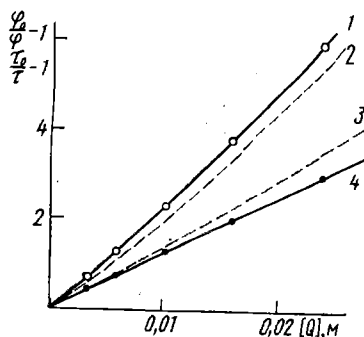


Рис. 4.4. Зависимость относительных квантовых выходов флуоресценции (1) и времени жизни (4) акридиния перхлората от концентрации 1,6-диметилнафталина.

Теоретические зависимости φ_0/φ от $[Q]$ рассчитаны по уравнению для нестационарной диффузии (4.26) при $D=1,5 \cdot 10^{-5}$ см²/с и $R'=7$ Å (2); а также при $R'=3,5$ Å (3). Константа статического тушения, определенная в соответствии с уравнениями (4.20), рис. 2б, равна 30, а определенная из спектров поглощения — 2,6. В этой системе в отклонение зависимостей φ_0/φ от τ_0/τ явно вносят свой вклад и комплексобразование, и нестационарные эффекты

Использование уравнений (4.24), (4.25) затрудняет обычно отсутствие точных данных о D и особенно R' (параметр k_c можно получить из кинетики затухания флуоресценции на экспоненциальных участках). Из начального участка кривой затухания, зная D , можно получить R' .

Веллер для введения поправок на нестационарную диффузию при нахождении k_q из данных по φ_0/φ воспользовался приближенным выражением, требующим только знания относительного коэффициента диффузии $D=D_M+D_Q$:

$$\varphi_0/\varphi = (1 + k_q \tau_0 [Q]) \exp(\lambda k_q \tau_0 [Q]), \quad (4.29)$$

где

$$\lambda = \frac{k_q}{4\pi N_A} \sqrt{\frac{\varphi_0/\varphi}{D^2 \tau_0}}.$$

Величины поправок на нестационарную диффузию сильно зависят от времени жизни возбужденного состояния, константы скорости тушения и концентрации тушителя. Наименьшие поправки имеют место при большем времени, малых концентрациях и больших коэффициентах диффузии.

Процессы переноса энергии

Возбуждение может передаваться от одних молекул к другим, имеющим одинаковые или близкие энергии возбуждения. Известны различные механизмы переноса энергии:

а) реабсорбция — повторное поглощение образцом испускаемой им люминесценции;

б) безызлучательный индуктивный перенос энергии (при индукционном диполь-дипольном или мультипольном взаимодействии осцилляторов возбужденной молекулы и акцептора энергии);

в) безызлучательный обменный перенос энергии (при обменном взаимодействии возбужденной молекулы с акцептором энергии).

Перенос энергии влияет на кинетику люминесценции и может искажать истинный закон гибели возбужденных молекул.

Реоабсорбция. Кинетика флуоресценции при наличии реабсорбции в общем случае имеет сложный вид и зависит от того, какова толщина образца, длина волны регистрации и как по отношению к направлению падения возбуждающего света расположен приемник света флуоресценции.

При реабсорбции концентрация возбужденных молекул изменяется во времени и по глубине образца, при этом возбуждение постепенно распространяется вглубь. Реабсорбция приводит к увеличению времени затухания флуоресценции, отклонению от экспоненциальности и зависимости характера затухания от длины волны регистрации флуоресценции. Существующая теория реабсорбции, позволяющая охарактеризовать флуоресценцию значениями интегрального времени затухания и оценить неэкспоненциальность по их различию, весьма сложна. Однако можно сравнительно просто проанализировать кинетику флуоресценции, рассмотрев общее количество возбужденных молекул в образце $N(t)$. При коротком импульсном возбуждении изменение $N(t)$ после прекращения возбуждающего импульса можно описать уравнением:

$$dN(t)/dt = -N(t)/\tau_0 + \alpha_f N(t)/\tau_0, \quad (4.30)$$

где τ — собственное время жизни возбужденных молекул; ϕ — квантовый выход флуоресценции; α — инте-

гральная вероятность реабсорбции флуоресценции в образце, зависящая от перекрывания спектров поглощения и флуоресценции, концентрации люминофора и геометрии системы. Если α не меняется во времени, то вследствие реабсорбции должно наблюдаться увеличение времени затухания флуоресценции, при этом кинетика должна сохраняться экспоненциальной. Однако в общем случае интегральная вероятность реабсорбции увеличивается во времени вследствие изменения распределения возбужденных молекул по объему образца, поэтому наблюдаемая флуоресценция при наличии реабсорбции может затухать неэкспоненциально.

Для приближенной оценки α в начальный момент в случае плоского образца можно положить, что половина испускаемой флуоресценции выходит через переднюю стенку не реабсорбируясь. Приняв длину оптического пути равной толщине образца d , получим

$$\alpha_0 \approx \frac{\int f(\nu)(1 - 10^{-\epsilon[M]d})d\nu}{2 \int f(\nu) d\nu}, \quad (4.31)$$

где $f(\nu)$ — спектральное распределение флуоресценции; ϵ — коэффициент поглощения; $[M]$ — концентрация люминофора. Такая оценка является несколько заниженной.

Если учесть, что флуоресценция распространяется равновероятно по всем направлениям и фактическая величина оптического пути α больше толщины образца, получим для плоского образца

$$\alpha_0 = \frac{\int f(\nu) \int [1 - 10^{-D/(1-\alpha)}] dad\nu}{2 \int f(\nu) d\nu}, \quad (4.32)$$

где $D = \epsilon[M]d$ — оптическая плотность образца на данной длине волны. По мере проникновения, возбуждения в результате реабсорбции в глубь образца величина α возрастает, но не более чем в два раза.

Рассмотрим подробнее влияние реабсорбции и реэмиссии на кинетику флуоресценции. При наблюдении флуоресценции в сильно реабсорбируемой области длин волн регистрируется излучение, исходящее главным образом с поверхности образца и испускаемое непосредственно первично возбужденными молекулами флуорофора, поэтому кинетика затухания флуоресценции должна быть близкой к экспоненциальной, а время затухания близко к τ_0 .

При наблюдении флуоресценции в слабо реабсорбированной области интенсивность флуоресценции $F(t)$, испускаемой всем образцом, пропорциональна общему числу возбужденных молекул в образце и

$$d \ln F(t)/dt = d \ln N(t)/dt = (1 - \alpha\varphi)/\tau_0. \quad (4.33)$$

При возбуждении слабопоглощаемым светом распределение возбужденных молекул по образцу близко к равномерному и слабо меняется со временем, при этом затухание флуоресценции близко к экспоненциальному, но время затухания может быть существенно больше τ_0 (при сильной реабсорбции и большом квантовом выходе флуоресценции).

При сильном поглощении возбуждающего света возбужденные молекулы первоначально образуются в тонком приповерхностном слое образца. При большой величине вероятности перепоглощения ($\alpha \geq 0,3$) по мере распространения возбуждения внутрь образца реабсорбция возрастает и α увеличивается, но не более чем в 2 раза. При этом наблюдаемое время затухания флуоресценции

$$\tau = \tau_0 / (1 - \alpha\varphi) \quad (4.34)$$

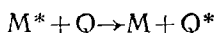
будет постепенно возрастать и затухание будет неэкспоненциальным, причем неэкспоненциальность будет тем больше, чем меньше разность $(1 - \alpha\varphi)$, т. е. чем больше вероятность перепоглощения и квантовый выход флуоресценции. Этот эффект должен быть существенным только для люминофоров, обладающих достаточно большим квантовым выходом флуоресценции.

В случае сильной реабсорбции, таким образом, трудно измерить истинное значение времени жизни. Наиболее близко к истинному, как это ни парадоксально, значение в области максимального перекрывания спектров поглощения и флуоресценции (там, где искажение спектра флуоресценции наиболее велико) и при регистрации флуоресценции с той же стороны образца, на которую падает возбуждающий свет (во фронтальном режиме).

При введении в систему, где наблюдается реабсорбция и реэмиссия, тушителя, который тушит флуоресценцию статическим путем, интегральная вероятность перепоглощения не меняется, но падает кванто-

вый выход флуоресценции ϕ . Вследствие этого величина $\alpha\phi$ уменьшается, что должно приводить к уменьшению неэкспоненциальности (если она вызвана реабсорбцией) и сокращению времени жизни. Таким образом, возрастание концентрации тушителя будет вызывать увеличение статического тушения, приводя при наличии реабсорбции и реэмиссии к постепенному уменьшению наблюдаемого времени затухания флуоресценции и имитируя тем самым динамическое тушение.

Безызлучательный перенос энергии. При безызлучательном переносе энергии электронного возбуждения между молекулами в растворе также в большинстве случаев наблюдаются сложные законы затухания флуоресценции. Константа скорости k_i переноса энергии от первоначально возбужденной молекулы донора энергии к молекуле акцептора



по индуктивно-резонансному (диполь-дипольному) механизму согласно теории, развитой Т. Ферстером, равна:

$$k_i = \frac{9000 \ln 10 \kappa^2 k_f}{128 \pi^5 N_A n^4 R^6} \int F_M(\bar{\nu}) \cdot \epsilon_Q(\bar{\nu}) \frac{d\bar{\nu}}{\bar{\nu}^4}, \quad (4.35)$$

где $F_M(\bar{\nu})$ — квантовый спектр флуоресценции донора (зависимость числа квантов флуоресценции от частоты света), нормированный к единице; $\epsilon_Q(\bar{\nu})$ — молярный десятичный коэффициент экстинкции акцептора; $k_f = \phi_0/\tau_0$ — константа скорости флуоресценции донора; κ — фактор, отвечающий за взаимную ориентацию донора и акцептора (для достаточно быстрого броуновского движения $\kappa \approx 2/3$); N_A — число Авогадро; n — показатель преломления среды; R — расстояние между донором и акцептором.

Если молекулы донора и акцептора расположены парами, а расстояние между молекулами во всех парах одинаковое, кинетика затухания флуоресценции описывается экспоненциальным законом с константой затухания, задаваемой уравнением (4.35). Такого рода системы встречаются редко (например, монослои), а в большинстве случаев молекулы в образце расположены случайным образом. Чтобы получить закон затухания в этом случае, необходимо рассчитать число

пар, находящихся на разных расстояниях, и просуммировать константы скорости для этих пар. При равномерном распределении молекул тушителя в образце и $[Q] \gg [M]$ получаем

$$F_{M^*}(t) = F_0 \exp \left(- \frac{t}{\tau_0} - \frac{\pi^{3/2} R_k^3 N_A [Q]}{750} \sqrt{\frac{t}{\tau_0}} \right), \quad (4.36)$$

где R_k — критический радиус, см, формально получаемый при подстановке в (4.35) вместо k_t величины $1/\tau_0$. Уравнение (4.36) хорошо описывает кинетику тушения флуоресценции в твердых и сильновязких растворах (рис. 4.5). Однако в растворах обычной вязкости наблюдаются отклонения, связанные с диффузией реагентов. В предельном случае может наблюдаться обычное моноэкспоненциальное затухание, по константа скорости, определяемая формально из уравнения Штерна — Фольмера, будет существенно больше предельно диффузионной.

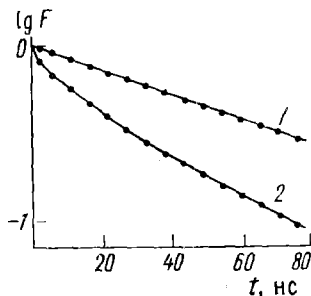
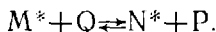


Рис. 4.5. Кинетика затухания флуоресценции фепазина (2×10^{-2} M) в отсутствие (1) и в присутствии (2) акцептора энергии — акридина ($1,5 \times 10^{-2}$ M) в циклогексанополе

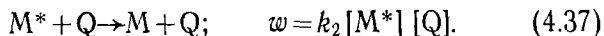
При высокой концентрации флуорофора и сильном перекрывании его спектров поглощения и флуоресценции может наблюдаться перенос энергии между молекулами одного сорта (миграция энергии). Внешне это напоминает явления, наблюдающиеся в случае реabsорбции. Нужно, однако, подчеркнуть существенные различия: при миграции энергии наблюдаемое время жизни не возрастает, не зависит от геометрии образца и способа регистрации.

Обратимые реакции в жидких растворах

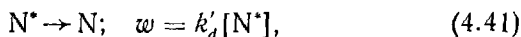
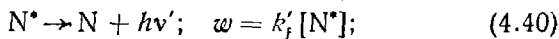
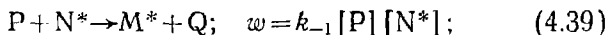
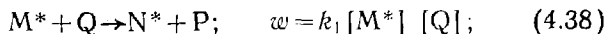
Молекулы в возбужденном состоянии могут участвовать в обратимых химических реакциях, приводящих к образованию новых возбужденных молекул:



К ним относятся, например, реакции переноса протона, образования эксимеров и эксиплексов. В ряде случаев такие процессы сопровождаются также индуцированной безызлучательной дезактивацией:



Дополнив систему (4.1) — (4.3) уравнением (4.37) и следующими:



получим систему дифференциальных уравнений:

$$d[M^*]/dt = b \cdot E(t) - \{k_f + k_d + (k_1 + k_2)[Q]\} [M^*] + k_{-1} [N^*] [P]; \quad (4.42)$$

$$d[N^*]/dt = k_1 [Q] [M^*] - (k_f' + k_d' + k_{-1} [P]) [N^*]. \quad (4.43)$$

При импульсном возбуждении достаточно коротким импульсом света можно положить, что в момент $t=0$:

$$[M^*] = [M^*]_0; \quad [N^*] = 0. \quad (4.44)$$

Обозначим сумму скоростей гибели M^* :

$$k_f + k_d + (k_1 + k_2) [Q] = \mu \quad (4.45)$$

и сумму скоростей гибели N^* :

$$k_f' + k_d' + k_{-1} [P] = \mu', \quad (4.46)$$

а

$$k_1 [Q] \cdot k_{-1} [P] = \beta^2. \quad (4.47)$$

После преобразований система уравнений (4.42 и 4.43) приобретает вид:

$$\frac{d^2 [M^*]}{dt^2} + (\mu + \mu') \frac{d[M^*]}{dt} + (\mu\mu' - \beta^2) [M^*] = 0; \quad (4.48)$$

$$\frac{d^2 [N^*]}{dt^2} + (\mu + \mu') \frac{d[N^*]}{dt} + (\mu\mu' - \beta^2) [N^*] = 0. \quad (4.49)$$

Решение системы однородных дифференциальных уравнений (4.48), (4.49) имеет вид:

$$[M^*] = c (\theta e^{-\theta_1 t} + e^{-\theta_2 t}); \quad (4.50)$$

$$[N^*] = c' (e^{-\vartheta_1 t} - e^{-\vartheta_2 t}); \quad (4.51)$$

где

$$\vartheta_{1,2} = 1/2 \cdot \{\mu + \mu' \pm \sqrt{(\mu - \mu')^2 + 4\beta^2}\}; \quad (4.52)$$

$$\theta = \frac{\mu - \vartheta_2}{\vartheta_1 + \mu} = \frac{\mu - \mu' + \sqrt{(\mu - \mu')^2 + 4\beta^2}}{-\mu + \mu' + \sqrt{(\mu - \mu')^2 + 4\beta^2}}. \quad (4.53)$$

И, таким образом, кинетика флуоресценции M^* и N^* описывается соответственно суммой и разностью двух экспонент:

$$E(t) = F_0 (\theta e^{-\vartheta_1 t} + e^{-\vartheta_2 t}); \quad (4.54)$$

$$F'(t) = F'_0 (e^{-\vartheta_2 t} - e^{-\vartheta_1 t}). \quad (4.55)$$

Примеры кинетик такого рода для различного рода систем приведены на рис. 4.6. Кривые затухания флуоресценции ($M^* - (1)$) и нарастания и затухания флуоресценции ($N^* - (2)$), описываемые соответственно уравнениями (4.54) и (4.55), измерены в полосах испускания M^* и N^* . В приведенных случаях спектры

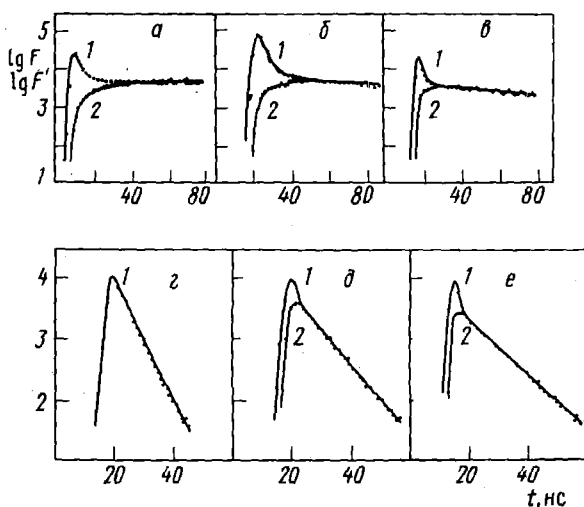


Рис. 4.6. Кинетика флуоресценции ароматических углеводородов (1) эксиплексов (2) в системах а—е — пирен, диэтиланилин в гептане (концентрация диэтиланилина в а — 0,003 М; в — 0,03 М) и г—е — перилен, диэтиланилин в гептане (г — 0; д — 0,3 М; е — 0,88 М)

испускания M^* и N^* сильно различались, и это позволило получить кинетики флуоресценции чистых компонент. Физический смысл наблюдающейся двухэкспоненциальной кинетики следующий: в первый момент после возбуждения наблюдается быстрая гибель M^* благодаря протеканию как спонтанной дезактивации M^* , так и превращению M^* в N^* . В то же время концентрация N^* возрастает. Оба этих процесса описываются экспонентами с показателем, равным Φ_1 , но взятыми с разными знаками. Через некоторое время концентрация N^* возрастет настолько, что скорость расходования M^* замедлится в результате обратного превращения N^* в M^* , и оба типа возбужденных молекул гибнут с одинаковой скоростью, задаваемой экспонентой с показателем Φ_2 .

В зависимости от соотношения параметров Φ_1 , Φ_2 и θ в кинетике флуоресценции M^* экспериментально удастся наблюдать или обе экспоненты (два линейных участка в полулогарифмических координатах), или одну из них (рис. 4.6). Если наблюдаются два линейных участка, найти параметры Φ_1 , Φ_2 и θ не составляет большого труда. Величину Φ_2 легко определить из наклона зависимости $\lg F(t)$ или (и) $\lg F'(t)$ при больших значениях времени (рис. 4.7). Для определения Φ_1 можно проэкстраполировать к малым временам кинетику затухания M при больших значениях времени (в логарифмических координатах) и вычесть из натуральных значений измеренной кинетики флуоресценции при малом времени натуральные величины проэкстраполированного «хвоста» затухания. Из наклона полученной разницы в полулогарифмических координатах находят Φ_1 (рис. 4.7):

$$\lg \left(e^{-\Phi_2 t} - \frac{F'(t)}{F_0} \right) = -0,434 \Phi_1 t. \quad (4.56)$$

Удобно также нормировать $F'(t)$ так, чтобы при больших величинах t она совпадала с $F(t)$:

$$\alpha F'(t) = F(t). \quad (4.57)$$

Тогда при малых t

$$F(t) = \alpha F'(t) = F_0(1 + \theta) \exp(-\Phi_1 t), \quad (4.58)$$

и, откладывая зависимость логарифма $F(t) - \alpha F'(t)$ от времени, можно определить Φ_1 и θ (рис. 4.7).

Зная параметры ϑ_1 и ϑ_2 , можно определить кинетические константы следующим образом: из графика (рис. 4.8)

$$\vartheta_1 + \vartheta_2 = \mu + \mu' = (1/\tau_0) + \mu' + (k_1 + k_2) [Q] \quad (4.59)$$

находят $k_n = k_1 + k_2$ и μ' , так как $1/\tau_0$ легко определить в отсутствие Q. Далее можно воспользоваться тем, что

$$k_{-1} = \frac{(\vartheta_1 - \mu)(\mu - \vartheta_2)}{k_1 [Q] [P]}, \quad (4.60)$$

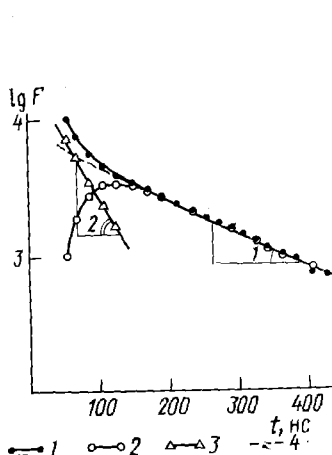


Рис. 4.7. Кинетика флуоресценции пирена ($1,5 \cdot 10^{-3}$ М) (1) и его эксимера (2) в ацетонитриле без O_2 ; 3 — построение по уравнению (4.58).

Найденные величины: $\vartheta_1 = 3,5 \cdot 10^7 \text{ с}^{-1}$ и $\vartheta_2 = 1,1 \cdot 10^7 \text{ с}^{-1}$

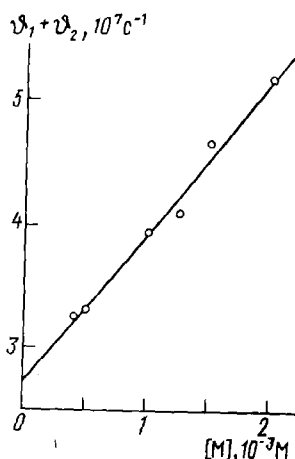


Рис. 4.8. Зависимость кинетических параметров $\vartheta_1 + \vartheta_2$ от концентрации пирена (пирен и его эксимер в ацетонитриле без O_2)

и найти $\tau_0' = 1/(\mu' - k_{-1}[P])$. Следует отметить, однако, что далеко не всегда этим методом удастся найти кинетические константы с достаточной точностью, так как иногда приходится вычитать близкие между собой величины, определенные с экспериментальной погрешностью.

Для определения констант скорости приходится во всех случаях измерять концентрационные зависимости кинетики люминесценции. Чтобы измеряемая кинетика была достаточно информативна, необходимо наилуч-

шим способом подобрать условия измерения и представлять себе, каким образом меняется кинетика люминесценции при изменении концентрации тушителя. Можно показать, что в зависимости от соотношения

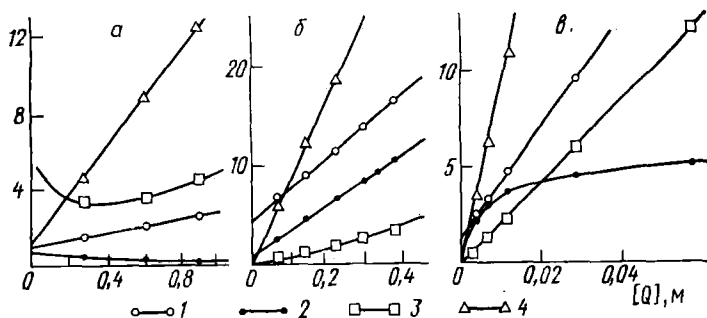


Рис. 4.9. Зависимость кинетических параметров $\phi_1\tau_0$ (1), $\phi_2\tau_0$ (2) относительного вклада большей из экспонент θ (3), квантового выхода флуоресценции ϕ_0/ϕ (4) от концентрации тушителя для систем: а) перилена-диэтиланилина в гептане, 293 К, б) перилена-триэтиланилина в гептане, 250 К, в) перилена-диэтиланилина в гептане, 293 К

$1/\tau_0$ и μ' и наблюдаются различные виды концентрационных зависимостей θ_1 , θ_2 и θ .

1. При $1/\tau_0 > \mu'$ с увеличением концентрации тушителя θ_1 возрастает почти линейно, θ_2 падает, приближаясь к конечному значению, равному $\theta_{2lim} = (1/\tau_0') + \frac{k_{-1}k_2[P]}{k_a}$. Величина θ при этом сначала быстро уменьшается (от бесконечно большого значения при $[Q]=0$), а затем медленно увеличивается (рис. 4.9а). При больших значениях θ кинетические кривые затухания флуоресценции M^* и N^* будут иметь одноэкспоненциальный характер с различным временем затухания. Лишь в области $\theta \leq 10^2$ можно реально наблюдать двухэкспоненциальный характер затухания флуоресценции M^* .

2. При $1/\tau_0 < \mu'$ с увеличением концентрации Q параметры ϕ_1 и θ возрастают почти линейно (θ растет, начиная с 0). При значениях $\theta < 1$ практически очень трудно наблюдать две экспоненты на кинетической кривой затухания флуоресценции M^* . С увеличением

концентрации тушителя θ увеличивается, но так как при этом увеличивается и Φ_1 , вскоре константа затухания вспышки становится с ней соизмеримой, и снова бывает трудно наблюдать первую экспоненту. Характер изменения Φ_2 при этом зависит от соотношения кинетических констант:

а) $k_a/k_1 > k_{-1}k_2[P]/k_a$; при этом Φ_2 возрастает с увеличением концентрации тушителя, достигая предельного значения, равного $\Phi_{2lim} = (1/\tau'_0) + k_{-1}k_2[P]/k_a$ (рис. 4.9в);

б) $k_a/k_1 = k_{-1}[P]/(\mu' - 1/\tau_0)$; при изменении концентрации тушителя Φ_2 остается постоянной: $\Phi_2 = \Phi_{2lim} = 1/\tau_0 = (1/\tau'_0) + \frac{k_{-1}k_2[P]}{k_a}$;

в) $k_a/k_1 < k_{-1}[P]/(\mu' - 1/\tau_0)$; при увеличении концентрации тушителя Φ_2 уменьшается, достигая того же предельного значения, равного $\Phi_{2lim} = (1/\tau'_0) + k_{-1}k_2[P]/k_a$.

3. Если $1/\tau_0 = \mu'$,

$$\Phi_{1,2} = (1/\tau_0) \pm \sqrt{k_{-1}k_1[P][Q]}; \theta = 1.$$

Следует отметить, что состояние, при котором флуоресценция M^* и N^* описывается одинаковыми экспонентами, отвечает не равновесию, а стационарному состоянию. Отношение концентраций M^* и N^* описывается выражением:

$$\frac{[N^*]}{[M^*][Q]} = \frac{k_1}{\Phi_1 - \mu} = \frac{2k_1}{-\mu + \mu' + \sqrt{(\mu - \mu')^2 + 4\beta^2}},$$

которое совпадает с выражением для константы равновесия k_1/k_{-1} лишь при $k_1 \gg k_2$ и $|k_1[Q] - k_{-1}[P]| \gg \gg |(1/\tau_0) - (1/\tau'_0)|$.

В общем случае в системах с обратными реакциями квантовые выходы ϕ и ϕ' флуоресценции M^* и N^* зависят от концентрации тушителя следующим образом:

$$\frac{\Phi_0}{\Phi} = 1 + \left(k_2 + \frac{k_1}{1 + \tau'_0 k_{-1}[P]} \right) \tau_0[Q], \quad (4.61)$$

$$\frac{\Phi'}{\Phi} = \frac{k'_f}{k_f} \frac{k_1 \tau'_0}{1 + \tau'_0 k_{-1}[P]} [Q] = \frac{k'_f}{k_f} \frac{k_1}{\mu'} [Q]. \quad (4.62)$$

В то же время, умножив (4.52) на τ_0 , получаем аналог

уравнения Штерна—Фольмера для кинетики флуоресценции ($\tau_0/\tau = 1 + k_q\tau_0[Q]$):

$$\tau_0\theta_{1,2} = \frac{1}{2} \{1 + k_q\tau_0[Q] + \tau_0(\mu' \pm \sqrt{(\mu - \mu')^2 + 4\beta^2})\}. \quad (4.63)$$

Из сравнения уравнений (4.61) и (4.63) видно, что они по-разному зависят от концентрации тушителя. Такие зависимости для трех экспериментально исследованных систем приведены на рис. 4.9. Таким образом, при обратимости реакции в возбужденном состоянии даже в отсутствие нестационарных эффектов и образования комплексов в основном состоянии зависимости в обычно используемых штерн-фольмеровских координатах (4.11) и (4.14) не совпадают.

Кинетика флуоресценции в твердой фазе

В твердой фазе в отсутствие переноса энергии должен осуществляться статический механизм тушения флуоресценции. Могут существовать два типа молекул: свободные молекулы, рядом с которыми при замораживании раствора нет ни одной молекулы туши-

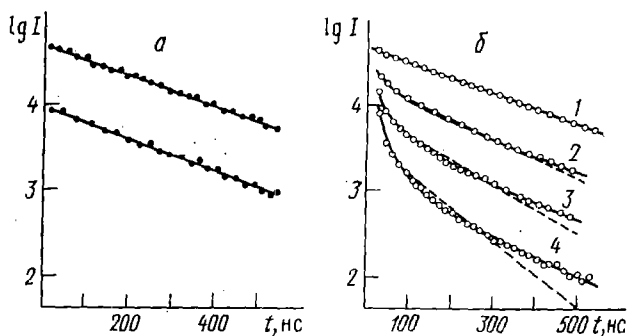


Рис. 4.10. Кинетика затухания флуоресценции в твердой фазе для статического тушения (а) и для тушения в результате туннельного переноса электрона (б) в системе нафталин — CCl_4 в этаноле при 77 К. Концентрация CCl_4 : 1 — 0 М, 2 — 2 М, 3 — 2,5 М; 4 — 3 М. Сплошная кривая рассчитана для двухэкспоненциального затухания по уравнению (4.54), пунктирная кривая — по уравнению (4.66)

теля, и молекулы, имеющие соседа-тушителя, нефлуоресцирующие. Поэтому при тушении флуоресценции в твердой фазе часто изменяется квантовый выход флуоресценции, а время затухания остается неизменным (рис. 4.10а).

Существует, однако, тип процессов, для которых не требуется непосредственный контакт между партнерами и достаточно эффективный при низких температурах. Имеется в виду туннелирование, имеющее наибольшую важность для переноса электрона. Теоретические оценки показывают, что за время жизни синглетного возбужденного состояния возможно туннелирование электрона на расстояние до 10 Å.

Вероятность туннельного проникновения электрона энергии E при соударении с потенциальным барьером прямоугольной формы высотой U_0 и шириной R' дается формулой Гамова:

$$p \sim \exp \left(-\frac{V\sqrt{2m}}{\hbar} R' \sqrt{(U_0 - E)} \right). \quad (4.64)$$

где m — масса электрона. Эта формула дает вероятность проникновения для единичного удара; чтобы получить скорость, надо эту вероятность умножить на частоту ударов v . Таким образом, получаем выражение для константы скорости переноса электрона в зависимости от расстояния r между донором и акцептором:

$$k(r) = v \cdot e^{-\frac{2r}{a}}, \quad (4.65)$$

где $a = 2\hbar/\sqrt{2m(U_0 - E)}$.

Для того чтобы получить закон затухания для типичного случая, когда тушитель равномерно распределен в образце и $[M] \ll [Q]$, необходимо рассчитать количество пар донор-акцептор, расположенных на различных расстояниях, и просуммировать вероятности переноса для этих пар. При этом получается выражение

$$F(t) = F_0 \cdot \exp \left\{ -\frac{t}{\tau_0} - \frac{\pi a^3}{6} N'_A [Q] \ln^3 vt \right\}, \quad (4.66)$$

где N'_A — число Авогадро на миллимоль; a выражается в сантиметрах. Выражение (4.66) можно при-

ближенно представить в линейном виде:

$$\ln \frac{F(t)}{F(t_0)} + \frac{t-t_0}{\tau_0} = -\beta \frac{t}{t_0}, \quad (4.67)$$

где $\beta = 1/2 \pi a^3 N'_A [Q] \ln^2(vt_0)$.

Динамическое тушение флуоресценции в твердой фазе (в спирте при 77 К) наблюдается, например, для пирена и нафталина в присутствии акцептора электрона — четыреххлористого углерода. На рис. 4.10б представлена кинетика затухания флуоресценции нафталина в присутствии четыреххлористого углерода. Форма кинетической кривой не зависит от температуры в пределах 77—140 К и хорошо описывается уравнением (4.66). Полученные значения $a \sim 1$ Å и $v \sim 10^{14}$ с⁻¹ близки к предсказываемым теорией.

Кинетика фосфоресценции

Фосфоресценцию обычно изучают в твердой фазе, поскольку константы скорости испускания фосфоресценции, как правило, малы (10^{-1} — 10^3 с⁻¹) и неизбежные примеси в жидких растворах сильно тушат фосфоресценцию. Исключением являются такие соединения, как диацетил и дибензоил, для которых достаточно интенсивная фосфоресценция наблюдается и в жидких растворах. Для других соединений наблюдать фосфоресценцию в жидких растворах удастся только методом счета фотонов. Квантовый выход фосфоресценции равен:

$$\varphi_p = k_p \cdot \tau_T \cdot \varphi_T = k_p \cdot \tau_T \cdot k_{isc} \cdot \tau_0, \quad (4.68)$$

где k_p и k_{isc} — константы скорости испускания фосфоресценции и интеркомбинационной конверсии $S_1 \rightarrow T_1$; τ_T и τ_0 — время жизни триплетных и синглетных возбужденных состояний соответственно; φ_T — квантовый выход триплетных состояний. В твердой фазе в отсутствие добавок затухание фосфоресценции обычно происходит экспоненциально:

$$I_p = I_p^0 \cdot \exp(-t/\tau_T). \quad (4.69)$$

В присутствии значительных концентраций тушителей наблюдается статическое тушение, приводящее к уменьшению квантового выхода фосфоресценции без

изменения времени затухания (аналогично статическому тушению флуоресценции). Некоторые соединения, в особенности содержащие тяжелые атомы, способствующие интеркомбинационной конверсии, образуют комплексы с фосфоресцирующим соединением, приводя к изменению времени затухания фосфоресценции и иногда даже к увеличению квантового выхода фосфоресценции вследствие увеличения в таких комплексах константы скорости испускания. При этом затухание фосфоресценции может быть неэкспоненциальным. В простейшем случае кинетика затухания представляет собой сумму двух экспонент, одна из которых соответствует свободным молекулам 3M , а другая — комплексу $^3(MQ)$. Соотношение вкладов этих двух экспонент зависит не только от концентрации комплексообразователя, но также от продолжительности возбуждающего импульса, поскольку время достижения стационарного состояния при заданной интенсивности возбуждающего света для частиц с разным временем жизни различно. Нарастание интенсивности люминесценции описывается выражением вида:

$$I = E \cdot \varphi_p [1 - \exp(-t/\tau_T)], \quad (4.70)$$

где E — интенсивность возбуждения; τ_T — время затухания; φ_p — квантовый выход. Каждая из компонент фосфоресценции будет нарастать с собственной скоростью, зависящей от ее τ_T . Это дает возможность более четко выявить ту или иную экспоненту, варьируя продолжительность импульса возбуждающего света.

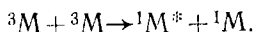
Кинетика замедленной флуоресценции

Замедленной флуоресценцией называют испускание, наблюдаемое при переходе $S_1 \rightarrow S_0$, но обладающее гораздо большим временем затухания, чем время жизни синглетных возбужденных состояний. Известно три типа замедленной флуоресценции: активационная, аннигиляционная и рекомбинационная.

Активационная замедленная флуоресценция наблюдается тогда, когда триплетные молекулы могут возвращаться в синглетное возбужденное состояние путем термического возбуждения. Такая замедленная флуоресценция возможна при малой разнице энергий синглетного и триплетного состояний и наблюдается, на-

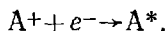
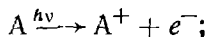
пример, в растворах флуоресценна в стеклообразной борной кислоте и в хорошо деаэрированных растворах эозина в глицерине или этаноле.

Аннигиляционная замедленная флуоресценция возникает тогда, когда при взаимодействии (аннигиляции) двух триплетных состояний одна молекула образуется в возбужденном синглетном, а другая — в основном состоянии:



Аннигиляционная замедленная флуоресценция характерна для растворов пирена, антрацена, фенантрена и многих других соединений.

Рекомбинационная замедленная флуоресценция наблюдается в жестких средах, когда в результате фотоионизации (однофотонной или ступенчатой) образуются электроны, захватываемые ловушками. В результате диффузии электроны могут рекомбинировать с ионами, давая синглетные возбужденные состояния:



Такого рода замедленная флуоресценция обнаружена в замороженных растворах ароматических аминов, фенолов и ряда красителей. Рекомбинационная замедленная флуоресценция характеризуется сложным, неэкспоненциальным затуханием и сравнительно большой продолжительностью (до сотен секунд).

Рассмотрим кинетику первых двух типов замедленной флуоресценции. Квантовый выход активационной замедленной флуоресценции рассчитывают по уравнению

$$\varphi_{af} = \varphi_f \cdot k_e \cdot \tau_T \cdot \varphi_T. \quad (4.71)$$

Отношение квантовых выходов замедленной флуоресценции φ_{af} и фосфоресценции φ_p представляется в виде:

$$\varphi_{af}/\varphi_p = \varphi_f \cdot k_e/k_p, \quad (4.72)$$

где k_e — константа скорости термического возбуждения $T_1 \rightarrow S_1$; k_p — константа скорости испускания фосфоресценции; φ_p — квантовый выход обычной флуоресценции; φ_T — квантовый выход триплетных состояний;

τ_T — время жизни триплетных состояний. Интенсивность активационной замедленной флуоресценции линейно зависит от интенсивности возбуждающего света, а затухание происходит симбатно с затуханием фосфоресценции с той же самой константой скорости. Константа скорости термической активации может быть записана в виде

$$k_e = k_e^0 \exp(-\Delta E/RT),$$

где ΔE — разность энергий состояний S_1 и T_1 . Тогда для отношения квантовых выходов замедленной флуоресценции и фосфоресценции получаем зависимость типа Аррениуса:

$$\varphi_{af}/\varphi_p = (\varphi_f/k_p) \cdot k_e^0 \cdot \exp(-\Delta E/RT). \quad (4.73)$$

Для аннигиляционной замедленной флуоресценции кинетические закономерности более сложные. Скорость испускания:

$$\omega_{an} = \varphi_f \cdot k_{TT} [{}^3M]^2, \quad (4.74)$$

где k_{TT} — константа скорости аннигиляции триплетов. При небольшой скорости возбуждения гибель триплетных состояний происходит главным образом в результате мономолекулярных процессов, и стационарную концентрацию триплетов можно выразить так:

$$[{}^3M] = \omega_0 \cdot \tau_0 \cdot k_{isc} \tau_T. \quad (4.75)$$

Квантовый выход аннигиляционной замедленной флуоресценции

$$\varphi_{an} = \omega_{an}/\omega_0 = \varphi_f \cdot k_{TT} (\omega_0 \tau_0 k_{isc} \tau_T)^2 \quad (4.76)$$

зависит от интенсивности возбуждающего света. Интенсивность аннигиляционной замедленной флуоресценции пропорциональна квадрату интенсивности возбуждающего света. При импульсном возбуждении концентрация триплетов в растворе падает по экспоненциальному закону (при небольшой начальной концентрации триплетов, когда $k_{TT} [{}^3M] \ll 1/\tau_T$),

$$[{}^3M] = [{}^3M]^0 \exp(-t/\tau_T), \quad (4.77)$$

и интенсивность замедленной флуоресценции затухает экспоненциально:

$$\omega_{an} = \omega_{an}^0 \cdot \exp(-2t/\tau_T). \quad (4.78)$$

Константа скорости затухания аннигиляционной замедленной флуоресценции оказывается вдвое больше константы скорости гибели триплетных состояний. Если существенный вклад в гибель триплетных состояний дает аннигиляция триплетов (например, в условиях импульсного фотоллиза), кинетика замедленной флуоресценции (как и кинетика гибели триплетов) отклоняется от экспоненциальной.

§ 2. МЕТОДЫ ИЗУЧЕНИЯ КИНЕТИКИ ЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ

Для изучения кинетики люминесценции используют импульсные и фазово-модуляционные методы. В импульсных методах люминесценция возбуждается однократным или периодически повторяемым импульсом света. При этом требуются импульсный источник света с достаточно крутым задним фронтом светового импульса и система регистрации с малой постоянной времени. В фазовом и модуляционном методах возбуждение люминесценции производится непрерывным источником света, интенсивность которого промодулирована с некоторой частотой, и регистрируется фаза и (или) глубина модуляции испускаемого излучения.

Импульсные методы позволяют изучать кинетику при любом характере затухания люминесценции. В фазово-модуляционном методе необходимо заранее предполагать вид закона затухания люминесценции, и экспериментально определяют лишь количественные значения параметров. Проверка правильности предполагаемого закона требует особого исследования.

При изучении кинетики молекулярной фосфоресценции, обычно характеризующейся временем затухания в диапазоне 10^{-3} — 10 с, используют, как правило, импульсные методы. Для исследования флуоресценции в пикосекундном и наносекундном (10^{-12} — 10^{-7} с) диапазонах используют импульсные и фазово-модуляционные методы.

Импульсные методы

Прибор для измерения кинетики люминесценции включает источник света и систему регистрации.

Импульсные источники света. Для измерения кинетики затухания фосфоресценции требуются импульсы света с длительностью 10^{-3} с и более. Получение та-

ких импульсов с достаточно коротким фронтом не представляет особых трудностей и может быть обеспечено при помощи различных механических затворов, заслонок, вращающихся дисков или цилиндров с отверстиями при использовании обычных стационарных источников света. Существует множество конструкций фосфориметров, использующих принцип механического прерывания света.

В микросекундном и наносекундном диапазонах для получения достаточно коротких импульсов приходится использовать специальные импульсные лампы. Характеристики некоторых импульсных ламп приведены в таблице.

Источник света	Длина волны излучения, нм	Длительность импульса, с	Энергия импульса	
			Дж	фотонов
Лампы				
ксеноновые	200—1000	10^{-6} — 10^{-5}	10^2 — 10^3	10^{10}
азотная искровая	290—450	10^{-8}	10^{-5}	10^{11}
Лазеры:				
азотный	337	10^{-9} — 10^{-8}	10^{-3} — 10^{-2}	10^{15}
рубиновый	694	10^{-8}	1	10^{18}
		10^{-11} *	0,1	10^{17}
	347**	10^{-11} *	$3 \cdot 10^{-2}$	10^{18}
	231**	10^{-11} *	$1 \cdot 10^{-2}$	10^{18}
неодимовое стекло	1064	10^{-8}	1	10^{18}
		$5 \cdot 10^{-13}$ *	1	10^{18}
	532**	$5 \cdot 10^{-13}$ *	0,3	10^{18}
	354**	$5 \cdot 10^{-13}$ *	10^{-1}	10^{17}
органические красители:	266**	$5 \cdot 10^{-13}$ *	10^{-2}	10^{17}
	340—1300	10^{-11} *	10^{-8}	10^9
аргоновый	450—520	10^{-11} *	10^{-7}	10^{10}
криптоновый	647, 646 (до 950)	10^{-10} *	10^{-7}	10^{10}

Примечание. Приведенные параметры не являются предельными, а только ориентировочными для типичных (иногда лучших) установок или серийно выпускаемых приборов на 1980 г.

* В режиме синхронизации мод.

** С использованием умножения частоты.

Наиболее простой периодический источник наносекундных световых импульсов представляет из себя разрядник, заряжаемый через большое сопротивление (несколько десятков МОм) от источника постоянного

напряжения 10—20 кВ до тех пор, пока не произойдет пробой разрядного промежутка. Роль конденсатора играет собственная емкость электрода относительно корпуса лампы. Вследствие малой величины этой емкости и большого балластного сопротивления разряд быстро гаснет и начинается новый цикл зарядки. Спектр лампы зависит от газа и давления. При низких давлениях спектр линейчатый, при больших — сплошной. Электрические импульсы, получаемые на втором электроде, могут быть использованы в качестве запускающих для электронной системы регистрации.

Наилучшими источниками коротких мощных импульсов света являются лазеры. В настоящее время разработано и выпускается промышленностью большое количество импульсных лазеров различных типов. Лазеры, работающие в режиме модулированной добротности, дают импульсы длительностью 10^{-8} — 10^{-9} с, а в режиме синхронизации мод — до 10^{-12} с (см. таблицу). Возможность использования умножения частот (при прохождении лазерного импульса через некоторые сильно поляризующиеся кристаллы возникает излучение с частотой 2ν , 3ν или 4ν) и лазеров на красителях позволяет получать лазерные импульсы любой необходимой длины волны в диапазоне 250—1300 нм. К недостаткам лазеров следует отнести то, что в результате большой мощности импульсов в образцах могут возникать специфические «лазерные» эффекты (эффекты, связанные с большой локальной концентрацией возбужденных молекул и их взаимодействием между собой и нелинейные эффекты), и кроме того, в фотохимически активных системах происходит быстрый фотоллиз вещества. Характеристики некоторых импульсных лазеров приведены в таблице на с. 209.

Иногда для возбуждения люминесценции используют короткие импульсы рентгеновского излучения или электронные импульсы, получаемые на ускорителях.

Осциллографическая регистрация. Простейшей системой для наблюдения за кинетикой люминесценции является фотоумножитель с осциллографом. Эта система позволяет легко измерять время затухания, большее 10^{-6} с. Для работы в наносекундном диапазоне приходится использовать специальные стробирующие осциллографы. При этом удастся достичь разрешающей способности в несколько наносекунд.

При возбуждении лазерными импульсами вследствие их большой мощности для регистрации люминесценции можно использовать специальные коаксиальные фотоэлементы, которые в комбинации со сверхвысокочастотным осциллографом дают разрешающую способность в доли наносекунды.

Регистрация при помощи электронно-оптических преобразователей. В последнее время разработаны специальные электронно-оптические преобразователи, позволяющие осуществлять развертку изображения за время порядка наносекунд и пикосекунд, одновременно

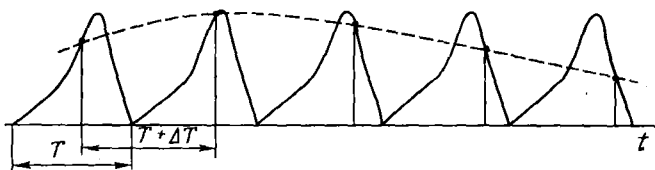


Рис. 4.11. Принцип стробирования.

Сигнал поступает с периодом T . Регистрируют от каждого импульса по одному значению амплитуды с периодом $T + \Delta T$. Получается сигнал, в точности соответствующий поступающему, но растянутый в $T/\Delta T$ раз

усиливая яркость изображений. В сочетании с лазерным возбуждением такие устройства дают возможность исследовать кинетику флуоресценции в этих диапазонах. К недостаткам таких систем относится необходимость использования для возбуждения весьма мощных импульсов, при которых концентрация возбужденных молекул достигает значительной величины, и возникают различные нелинейные явления (взаимное тушение возбужденных молекул и т. п.).

Стробирование. Принцип стробирования заключается в том, что первичная регистрирующая система включается периодически на короткое время после возбуждающего импульса. Задержка постепенно увеличивается и таким образом осуществляется сканирование исходного сигнала (рис. 4.11). В стробирующих системах все устройства усиления и регистрации, кроме первичного, работают в значительно более низкочастотном диапазоне по сравнению с исследуемым сигналом. Наблюдается также улучшение отношения сигнал/шум. Запись сигнала может осуществляться самописцем.

Для измерения в миллисекундном диапазоне (фос-

фосфоресценция) используют механические стробирующие устройства, например систему из двух дисков с прорезями, вращающихся с несколько различающимися скоростями. Вариантом стробирующего устройства с визуальной или фотографической регистрацией служит первый фосфороскоп Вуда. Разновидностью метода стробирования является и используемый иногда метод определения времени затухания фосфоресценции по зависимости регистрируемой интенсивности фосфоресценции от скорости вращения цилиндра с прорезями в стандартном фосфориметре.

Для измерения в наносекундном и пикосекундном диапазонах используют электронные и оптические системы стробирования. В электронных системах используют импульсное питание ФЭУ. В оптических системах применяют затворы, основанные на эффектах Керра и Поккельса.

Регистрация методом счета фотонов. Появление многоканальных анализаторов импульсов, разработанных первоначально для ядерной физики, позволило применить их для статистической регистрации слабых световых сигналов. В определенных условиях ФЭУ могут работать в режиме регистрации одипочных фотонов. Для этого используют нелинейное распределение напряжений на диодах и фокусирующих электродах ФЭУ и усилители с малым входным сопротивлением. При этом на выходе получают отдельные короткие (порядка 10 нс) импульсы, соответствующие попавшим на фотокатод фотонам. При удачно подобранном распределении напряжений питания ФЭУ амплитуда полезных импульсов существенно выше амплитуды большинства шумовых импульсов. Поэтому полезные импульсы могут быть выделены при помощи амплитудного дискриминатора.

Однофотонные импульсы ФЭУ регистрируются (суммируются) в регистрах многоканального временного анализатора за много циклов возбуждения. Развертка по каналам включается каждый раз от возбуждающего импульса. Такая система чрезвычайно удобна для регистрации кинетики люминесценции в широком диапазоне — от 10^{-6} с до десятков секунд. Она позволяет регистрировать затухание люминесценции на несколько порядков и особенно полезна для изучения неэкспоненциального затухания.

Многоканальные анализаторы пока не позволяют производить развертку со скоростью, большей 10^{-7} каналов в секунду. Чтобы обойти эту трудность и использовать метод счета фотонов в наносекундной области, применяют метод время-амплитудного преобразования. Он заключается в том, что импульсы ФЭУ первоначально преобразуются специальным устройством в другие импульсы, амплитуда которых пропорциональна интервалу времени между импульсом возбуждения и импульсом ФЭУ, а затем уже многоканальным анализатором амплитуды импульсов регистрируется распределение этих импульсов по амплитудам (рис. 4.12).

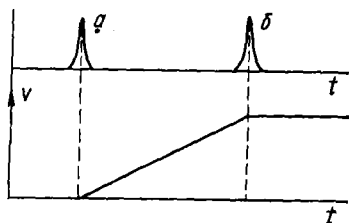


Рис. 4.12. Принцип время-амплитудного преобразования.

Сигнал от вспышки (а), «старт», включает схему, заряжающую конденсатор; сигнал от ФЭУ, (б), «стоп», выключает. Амплитуда напряжения на конденсаторе пропорциональна временному интервалу между импульсами

Вероятность появления импульса на выходе ФЭУ прямо пропорциональна числу фотонов, попадающих на фотокатод, и, следовательно, числу фотонов, испускаемых образцом. Обозначив зависимость интенсивности флуоресценции от времени t через $F(t)$, а вероятность появления импульсов ФЭУ через $I(t)$, получим: $I(t) = a \cdot F(t)$. Регистрируя зависимость числа импульсов ФЭУ от интервалов времени между возбуждающим и регистрируемым импульсами при большом числе возбуждающих вспышек, получают функцию распределения, пропорциональную кинетической кривой флуоресценции $F(t)$. Если на фотоумножитель после импульса возбуждения попадут последовательно два фотона, будет зарегистрирован лишь первый из них. В результате при большой интенсивности флуоресценции, когда вероятность попадания более чем одного фотона на фотокатод ФЭУ велика, происходит искажение регистрируемой кинетической кривой, проявляющееся в «ускорении» затухания флуоресценции (так как при большем времени будет регистрироваться меньше импульсов, чем попало фотонов на ФЭУ, т. е. будет имитироваться более быстрое затухание). Этого можно избе-

жать, если вообще не регистрировать никаких импульсов, когда на ФЭУ за время между двумя импульсами возбуждения попадает более одного фотона. При этом можно с высокой точностью регистрировать кинетику затухания флуоресценции, даже когда один регистрируемый импульс приходится на три-четыре возбуждающих импульса. В противном случае точность измерения примерно равна доле регистрируемых импульсов.

Анализатор амплитуды импульсов позволяет накопить информацию о функции распределения $I(t) = a \cdot F(t)$ за большое число вспышек. Практически для

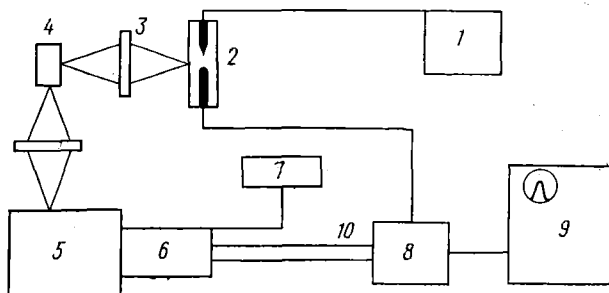


Рис. 4.13. Блок-схема установки для измерения кинетики флуоресценции в режиме счета одиночных фотонов: 1 — питание лампы; 2 — импульсная лампа; 3 — светофильтр; 4 — образец; 5 — монохроматор; 6 — ФЭУ; 7 — питание ФЭУ; 8 — время-амплитудный преобразователь; 9 — многоканальный анализатор; 10 — сигнал, снимаемый с последнего диода ФЭУ для отбора одnofотонных импульсов; если амплитуда этого сигнала превышает заданную, время-амплитудный преобразователь не включается

получения кинетической кривой необходимо регистрировать 10^4 — 10^6 импульсов (т. е. требуется не менее 10^5 — 10^7 возбуждающих вспышек). Для градуирования временной шкалы установки удобно использовать кабельные линии переменной задержки. Введение дополнительной задержки в канал приводит к соответствующему смещению кинетической кривой. Блок-схема установки, реализующей «метод счета фотонов», приведена на рис. 4.13.

Учет аппаратной функции. Если время затухания люминесценции и время возбуждающей вспышки сравнимы между собой, наблюдаемая кинетика флуо-

ресценции $F(t)$ отличается от истинного закона затухания $f(t)$ (при возбуждении бесконечно коротким импульсом света). Чтобы найти $f(t)$ из наблюдаемой экспериментально $F(t)$, необходимо знать форму импульса возбуждающего света $E(t)$ (точнее, так называемую аппаратную функцию, определяющую разрешение всей установки в целом). Для ее определения вместо образца помещают металлическую рассеивающую пластинку и проводят измерения обычным образом. Наблюдаемую в момент t интенсивность флуоресценции можно представить в виде суммы (интеграла) интенсивностей испускания частиц, возбужденных в моменты $t=x_1, x_2, \dots$ и т. д. (рис. 4.14),

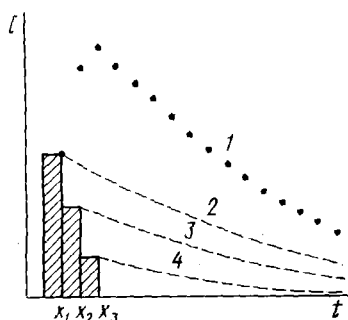


Рис. 4.14. Модель кинетической кривой флуоресценции (1), возбуждаемой импульсом конечной длительности (схематично изображен в виде ступенчатой функции — заштриховано):

$$F = E(x_1)f(t-x_1) + E(x_2) \cdot f(t-x_2) + E(x_3)f(t-x_3);$$

$$2 - E(x_1)f(t-x_1); 3 - E(x_2) \times f(t-x_2); 4 - E(x_3)f(t-x_3);$$

$$f(t-x_i) = e^{-\kappa(t-x_i)}$$

$$F(t) = E(x_1) \cdot \Delta x \cdot f(t-x_1) + F(x_2) \cdot \Delta x \cdot f(t-x_2) + E(x_3) \cdot \Delta x \cdot f(t-x_3) + \dots;$$

$$F(t) = \sum_0^{x=t} E(x_i) \Delta x f(t-x_i) \quad (4.79)$$

или при $\Delta x \rightarrow 0$

$$F(t) = \int_0^t E(x) f(t-x) dx. \quad (4.80)$$

Интеграл (4.80) называют сверткой функций $E(x)$ и $f(t-x)$.

Общего аналитического метода определения функции $f(t)$ по экспериментально наблюдаемым $E(t)$ и $F(t)$ не существует. Зная закон затухания люминесценции или сделав некоторые предположения о его виде, можно различными способами определить время затухания, на порядок меньшее аппаратной функции.

Для экспоненциального затухания люминесценций истинное время затухания приближенно выражается уравнением

$$\tau = \sqrt{\tau_F^2 - \tau_E^2}, \quad (4.81)$$

где τ_F — наблюдаемое время затухания; τ_E — время затухания возбуждающего импульса. Получаемые значения при экспоненциальном затухании вспышки и флуоресценции при $\tau \geq \tau_E$ хорошо соответствуют значениям, определяемым точными, более сложными методами.

Один из простых методов основан на преобразовании уравнения (4.4). Заменяя $[M^*]$ на $F(t)/k_f$ и проинтегрировав, получим

$$\int_0^t dF(t) = k_f b \int_0^t E(t) dt - (k_f + k_d) \int_0^t F(t) dt$$

или

$$\frac{F(t) - F(0)}{\int_0^t E(t) dt} = k_f b - (k_f + k_d) \frac{\int_0^t F(t) dt}{\int_0^t E(t) dt}. \quad (4.82)$$

Подставим $I(t) = aF(t)$ и обозначим

$$\int_0^t E(t) dt = W(t); \quad (4.83)$$

$$\int_0^t I(t) dt = V(t). \quad (4.84)$$

Тогда, учитывая, что $I(0) = 0$, получим

$$\frac{I(t)}{W(t)} = k_f ab - \frac{1}{\tau_0} \frac{V(t)}{W(t)}. \quad (4.85)$$

Построив графическую зависимость $I(t)/W(t)$ от $V(t)/W(t)$, из тангенса угла наклона прямой находят: $\tau_0 = 1/(k_f + k_d)$ (рис. 4.15).

Другой метод состоит в моделировании $F(t)$ по уравнению (4.79) с помощью ЭЦВМ при заданном $E(t)$ для предполагаемого закона затухания, например в виде одной экспоненты или суммы нескольких экспонент:

$$f(t) = \sum_i a_i e^{-t/\tau_i}.$$

Варьируя параметры a и τ_i подбирают их так, чтобы расхождение между экспериментальной и рассчитанной функциями $F(t)$ было минимальным.

Как уже отмечалось, ключевым в определении $f(t)$ любым методом является измерение $F(t)$ и $E(t)$ в идентичных условиях. Однако создать точно идентичные условия при измерении $F(t)$ и $E(t)$ принципиально невозможно; вследствие стока сдвига между поглощением и флуоресценцией эти функции измеряются при разных длинах волн, а форма вспышки и аппаратная функция регистрирующей системы зависят от длины волны.

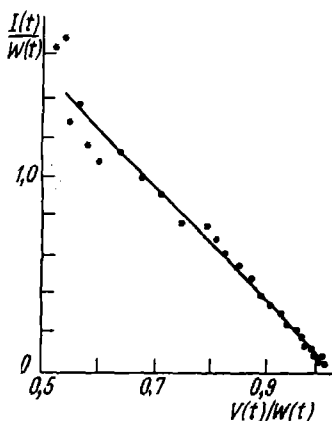


Рис. 4.15. Использование уравнения (4.85) для определения коротких времен жизни 4-фосфенил-2-метоксистербеа в толуоле, $\tau=0,9$ нс

Фазово-модуляционные методы. Теоретические основы фазово-модуляционной флуориметрии

В фазово-модуляционном методе интенсивность возбуждающего света периодически меняется, и производится измерение фазы или глубины модуляции люминесценции. При этом функцию возбуждения удобно разложить в ряд Фурье:

$$E(t) = E_0 \left\{ 1 + \sum_j E_j \exp [i (2\pi\nu_j t + \varphi_j)] \right\}, \quad (4.86)$$

где E_j — амплитуда; ν_j — частота; φ_j — фаза j -й компоненты. Интенсивность люминесценции системы будет выражаться уравнением (4.80), анализ которого в общем виде не представляется возможным. Если характеристическая функция затухания люминесценции $f(t)$ представляет собой одну экспоненту или сумму или разность двух экспонент, такой анализ приводит к следующим результатам. Для моноэкспоненциального затухания с константой $k=1/\tau$

$$f(t) = f_0 \cdot \exp(-kt).$$

Интенсивность люминесценции может быть представлена рядом Фурье, аналогичным (4.86), причем фазы и амплитуды различных частотных компонент $I(t)$ зависят только от фаз и амплитуд соответствующих компонент $E(t)$ и от k :

$$F(t) = \frac{c_0 f_0}{k} \left\{ 1 + \sum_j \left(\frac{k}{k + 2\pi i \nu_j} \right) F_j \exp[i(2\pi \nu_j t + \psi_j)] \right\}. \quad (4.87)$$

Люминесценция оказывается промодулированной теми же частотами, что и возбуждающий свет, но отстает по фазе на углы $\psi_j - \varphi_j$. Фаза (ψ_j) и амплитуда (F_j) j -х компонент $F(t)$ относительно $E(t)$ описываются выражениями:

$$\psi_j - \varphi_j = \arctg \left(\frac{2\pi \nu_j}{k} \right) = \arctg(2\pi \nu_j \tau), \quad (4.88)$$

$$\frac{F_j}{E_j} = \cos(\psi_j - \varphi_j) = \frac{k}{\sqrt{k^2 + 4\pi^2 \nu_j^2}}. \quad (4.89)$$

Уравнение (4.88) позволяет определить τ по разности фаз ($\psi_j - \varphi_j$) между флуоресценцией и возбуждением на частоте ν_j , а уравнение (4.89) — из отношения амплитуд модуляции флуоресценции F_j и возбуждения E_j на соответствующей частоте.

Для анализа двухэкспоненциальной кинетики необходимо использовать две частоты модуляции или одновременно регистрировать как фазу, так и амплитуду модуляции флуоресценции на одной частоте. При модуляции одной частотой для флуоресценции, описываемой уравнением

$$f(t) = f_0 (e^{-k_1 t} + a e^{-k_2 t}), \quad (4.90)$$

получим

$$F(t) = f_0 E_0 \left\{ \frac{1}{k_1} + \frac{a}{k_2} + \sum_j F_j \left(\frac{1}{k_1 + 2\pi i \nu_j} + \frac{a}{k_2 + 2\pi i \nu_j} \right) \times \right. \\ \left. \times \exp[i(2\pi \nu_j t + \psi_j)] \right\} \quad (4.91)$$

$$\frac{F_j}{E_j} \exp[-i(\psi_j - \varphi_j)] = \frac{\frac{1}{(k_1 + 2\pi i \nu_j)} + \frac{a}{(k_2 + 2\pi i \nu_j)}}{(1/k_1) + (1/k_2)}. \quad (4.92)$$

Поскольку уравнение (4.92) содержит три неизвестных параметра (k_1 , k_2 и a), то определить их из двух экспериментально определяемых величин (E_j и φ_j) на одной частоте модуляции не представляется возможным. Однако если двухэкспоненциальное затухание связано с протеканием адиабатической реакции в возбужденном состоянии и исследуемая система имеет испускание продукта реакции на другой длине волны, описываемое уравнением

$$f'(t) = f'_0(e^{-k_1 t} - e^{-k_2 t}), \quad (4.93)$$

то

$$F'(t) = \frac{E_0 f'_0 (k_2 - k_1)}{k_1 k_2} \left\{ 1 + \sum_j \frac{k_1 k_2}{(k_1 + 2\pi\nu_j)(k_2 + 2\pi\nu_j)} \times \right. \\ \left. \times F'_j \exp[i(2\pi\nu_j t + \psi'_j)] \right\} \quad (4.94)$$

и

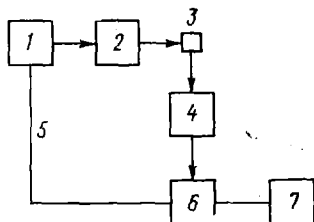
$$\psi'_j - \varphi_j = \arctg\left(\frac{2\pi\nu_j}{k_1}\right) + \arctg\left(\frac{2\pi\nu_j}{k_2}\right), \quad (4.95)$$

$$\frac{F'_j}{E_j} = \frac{k_1 k_2}{\sqrt{(k_1^2 + 4\pi\nu_j^2)(k_2^2 + 4\pi\nu_j^2)}}. \quad (4.96)$$

Отсюда можно независимо определить k_1 и k_2 из экспериментально измеренных величин ψ'_j и F'_j на одной частоте.

Фазово-модуляционные флуорометры. Общая схема устройства фазово-модуляционного флуорометра приве-

Рис. 4.16. Блок-схема фазово-модуляционного флуорометра: 1 — источник модулированного света, 2, 4 — монохроматоры или светофильтры, 3 — образец, 5 — линия опорного электрического сигнала, 6 — приемник света и фазовый детектор и (или) измеритель глубины модуляции, 7 — измерительный прибор



дена на рис. 4.16. Для модуляции света с частотой 10^7 – 10^8 Гц чаще всего используют ультразвуковые дифракционные решетки или ячейки Керра или Поккельса в сочетании с поляризаторами света. В качестве

приемника света используют фотоумножители. Фазовое детектирование и определение глубины модуляции производят при помощи специальной электронной аппаратуры (узкополосных усилителей, фазовых детекторов). Сдвиг фазы можно измерять с точностью до 0,1%, позволяя тем самым измерять время затухания до 10^{-10} с.

§ 3. ПРАКТИЧЕСКИЕ РАБОТЫ

Для выполнения первых трех задач необходима установка счета фотонов для диапазона 10^{-6} — 10^2 с (рис. 4.17) или импульсный фосфориметр с осциллографом с памятью, для других задач — наносекундный

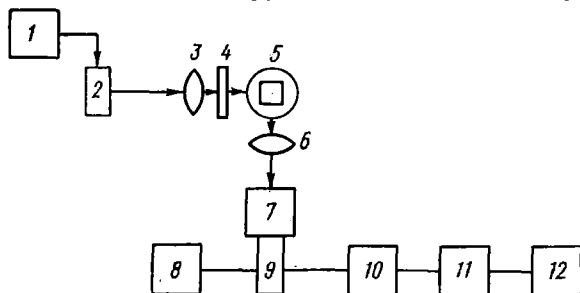


Рис. 4.17. Блок-схема импульсной установки для изучения кинетики фосфоресценции:

1 — источник высокого напряжения (20 кВ) для питания импульсной лампы, 2 — импульсная лампа, 3, 6 — линзы, 4 — светофильтр, 5 — образец, 7 — монохроматор, 8 — источник питания ФЭУ, 9 — ФЭУ, 10 — дискриминатор амплитуды импульсов, 11 — временной анализатор импульсов, 12 — печатающее устройство

импульсный флуорометр с время-амплитудным преобразователем (см. рис. 4.13), имеющий разрешающую способность в диапазоне 0,1—10 нс на канал (при 128 каналах).

1. Определение времени жизни триплетных состояний

Влияние природы электронного перехода на время жизни триплетных состояний можно наблюдать, изучая кинетику затухания фосфоресценции соединений ряда

нафталина: нафталина, октадейтеронафталина, хиолина. Для этого готовят 10^{-2} М растворы указанных соединений в толуоле. Кинетику затухания фосфоресценции измеряют в кварцевых ампулах диаметром 4—5 мм, замораживая образцы в кварцевом сосуде Дьюара и возбуждая светом 313 нм. Находят время жизни, используя уравнение (4.7) (см. рис. 4.1 б).

Спин-орбитальное взаимодействие, особенно существенное в тяжелых атомах, увеличивает константу скорости интеркомбинационной конверсии. Это приводит к тому, что в ряду нафталин, хлорнафталин, бромнафталин, йоднафталин сокращается время жизни фосфоресценции; таким же образом влияют растворители, содержащие тяжелые атомы.

Количественно исследование комплексообразования на интеркомбинационную инверсию может быть проведено на примере кинетики затухания фосфоресценции нафталина и гексадейтеронафталина в присутствии соединений, содержащих галогены в замороженных растворах. Готовят раствор нафталина (10^{-2} М) в этаноле и такие же растворы с добавкой 0,1; 0,2; 0,4; 0,6; 0,8 М бромида или йодида лития (или алкилгалогенида). Исследуют кинетику фосфоресценции при 77 К. Построив кинетику фосфоресценции в полулогарифмических координатах, проводят разделение кинетической кривой на две экспоненты:

$$I = I_0 \cdot (a \cdot e^{-k_0 t} + b \cdot e^{-k' t}),$$

где k' — константа скорости затухания комплекса нафталина с анионом галогена. Используя методику, изложенную на с. 198, уравнения (4.56) — (4.58), находят константу скорости испускания комплекса и величину b/a , равную константе комплексообразования с точностью до отношения квантовых выходов фосфоресценции нафталина и комплекса.

2. Исследование кинетики замедленной флуоресценции

Для сравнения замедленной флуоресценции активационного и аннигиляционного типа проводят измерения спектров и кинетики замедленной флуоресценции эозина и антрацена в глицерине или полиэтиленгликоле. Растворы тщательно деаэрируют. Концентрация раст-

воров эозина — 10^{-5} М, антрацена — 10^{-4} М. Для измерения спектров замедленной флуоресценции используют спектрофлуориметр с вращающимся цилиндром с прорезями. Определяют зависимость интенсивности замедленной флуоресценции от интенсивности возбуждающего света, используя градуированные ослабительные сетки. Измеряют кинетику затухания замедленной флуоресценции. Данные по кинетике затухания замедленной флуоресценции представляют в координатах $\lg I-t$. Находят время жизни триплетных состояний τ_T .

3. Определение времени жизни синглетных состояний

Измеряют кинетику затухания флуоресценции этанольных растворов пирена и 9,10-дибромантрацена (10^{-4} М), длина волны возбуждения — 335 нм для пирена и 400 нм для дибромантрацена. Для долгоживущих возбужденных состояний (пирена) данные представляют в координатах $\lg I-t$ и определяют константу скорости затухания k_0 и время жизни τ_0 . Для короткоживущих возбужденных состояний k_0 и τ_0 находят тремя способами: 1) откладывают данные по кинетике флуоресценции и форме вспышки в координатах $\lg I-t$ и, используя (4.81), находят τ_0 ; 2) рассчитывают τ_0 , используя уравнения (4.85); 3) используя полученные первыми способами значения τ_0 , по уравнению (4.79)

рассчитывают свертку функций $E(t)$ и $f(t) = e^{-\frac{t}{\tau_0}}$ и полученную таким образом теоретическую кривую откладывают на том же графике, на котором отложены экспериментальные значения $F(t)$. Варьируют τ_0 до получения наилучшего схождения. Последнюю операцию целесообразно проводить, составив предварительно программу для расчета на ЭВМ. Сравнивают полученные время способами значения.

4. Определение констант динамического и статического тушения флуоресценции

Готовят растворы пирена (10^{-4} М) в гептане: чистый и с добавкой четыреххлористого углерода (2, 4, 6, $8 \cdot 10^{-1}$ М) или раствор перхлората акридиния (10^{-4} М) в этаноле, с добавлением 1,6-диметилнафталина (0, 2,

4, 6, $8 \cdot 10^{-2}$ М). Измеряют относительные квантовые выходы и кинетику затухания флуоресценции. Полученные результаты обрабатывают в соответствии с уравнениями (4.11) — (4.20). Находят τ_0 , k_g и константу комплексообразования в соответствии с уравнением (4.20). Используя значение k_c , полученное из кинетики флуоресценции, значения $R=7 \text{ \AA}$ и коэффициенты диффузии: $D=2 \cdot 10^{-5} \text{ см}^2/\text{с}$ (пирен и четыреххлористый углерод) или $D=1,5 \cdot 10^{-5} \text{ см}^2/\text{с}$ (акридиний с диметилнафталином), по уравнению (4.26) рассчитывают значения $(\phi_0/\phi)_{\text{нест.}}$ для тех же концентраций тушителя, что были использованы экспериментально. Найдя истинные значения $(\phi_0/\phi)_k$ с учетом нестационарных поправок, по уравнению (4.20) находят константу комплексообразования. Сравнивают относительные вклады каждого из трех процессов (динамического тушения, нестационарных эффектов и комплексообразования) в изменение квантового выхода флуоресценции.

5. Изучение кинетики протолитической диссоциации

Изучают спектры флуоресценции и кинетику флуоресценции 2-нафтола в полосах 360 и 450 нм в водных растворах серной кислоты и едкого натра при pH 1, 5, 7, 12. Полученные данные по кинетике флуоресценции представляют в координатах $\lg F-t$ и $\lg F'-t$ и, используя уравнения (4.45) — (4.60), находят все константы скорости протекающих в системе процессов.

6. Кинетика образования эксимеров

Кинетика образования возбужденных димеров-эксимеров описывается уравнениями (4.45) — (4.55), только вместо k_{-1} [Р] подставляют k_{-1} . Готовят растворы пирена в толуоле ($3 \cdot 10^{-4}$; $1 \cdot 10^{-3}$; $3 \cdot 10^{-3}$; $1 \cdot 10^{-2}$ М) и очищают от кислорода откачиванием на вакуумной установке или путем продувания азота. Измеряют спектры флуоресценции при возбуждении светом 350 нм и кинетику флуоресценции в полосе испускания пирена (390 нм) и эксимера (500 нм), регистрируя флуоресценцию с той же стороны образца, на которую падает свет возбуждения. Полученные данные представляют в координатах $\lg F-t$ и $\lg F'-t$ и, используя уравнения (4.45) — (4.60), находят константы входящих в кинетическую схему процессов, приняв $k_2 \ll k_1$.

7. Кинетика образования эксиплексов

Кинетика образования возбужденных комплексов с переносом заряда — эксиплексов — описывается уравнениями (4.45) — (4.55), только вместо $k_{-1}[P]$ подставляют k_{-1} . Готовят раствор пирена в гептане (10^{-4} М) с добавкой 1,4-дицианбензола (0, 2, 4, 6, $8 \cdot 10^{-2}$ М). Измеряют спектры флуоресценции при возбуждении светом 350 нм и кинетику флуоресценции в полосе пирена (390 нм) и эксиплекса (500 нм). Полученные данные представляют в координатах $\lg F-t$ и $\lg F'-t$ и, используя уравнения (4.45) — (4.60), находят константы входящих в кинетическую схему процессов, приняв $k_2 \ll k_1$.

ЛИТЕРАТУРА

1. Колдин Е. Быстрые реакции в растворе. М., 1966.
2. Паркер С. Фотолюминисценция растворов. М., 1972.
3. Бартроп Дж., Койл Дж. Возбужденные состояния в органической химии. М., 1978.

ГЛАВА 5

ФОТОХИМИЯ

Фотохимия изучает химические превращения веществ, происходящие под действием света.

При поглощении света молекулы переходят в электронно-возбужденное состояние. При этом физические и химические свойства молекул изменяются по сравнению с основным состоянием. Меняются дипольный момент, геометрия, распределение электронной плотности. Молекула в возбужденном состоянии обладает иной реакционной способностью, что проявляется не столько в ускорении химических реакций, сколько в ином направлении химического процесса с образованием других продуктов.

Следует отметить, что фотохимические превращения очень тесно связаны с фотофизическими процессами возбужденных молекул: люминесценцией, интеркомбинационной и внутренней конверсией.

Рассмотрим простую схему Яблонского (рис. 5.1), на которой приведены основные фотофизические процессы: поглощения света ($h\nu$), флуоресценция (с константой скорости k_f), интеркомбинационная конверсия из синглетного возбужденного состояния в триплетное (k_{isc}) и из триплетного в основное синглетное состояние (k'_{isc}). Кроме того, из любого возбужденного состояния (синглетного или триплетного) может протекать фотохимическая реакция. Из диаграммы видно, что эффектив-

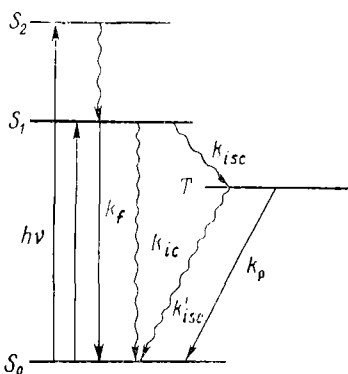


Рис. 5.1. Диаграмма Яблонского

ность любого из процессов зависит от соотношения констант скорости всех процессов, идущих из данного состояния. Для описания эффективности процесса в фотохимии используется квантовый выход, который обычно обозначается через ϕ для фотофизических процессов и через Φ — для фотохимических.

§ 1. ЗАКОНЫ ФОТОХИМИИ

Количественное изучение фотохимических реакций оказалось возможным после установления основных законов фотохимии, которые могут быть сформулированы следующим образом:

1) фотохимическое превращение вызывается только тем светом, который поглощается системой (закон Гротгуса—Дрепера);

2) каждый поглощенный квант света в первичном акте способен активизировать только одну молекулу (закон Штарка—Эйнштейна);

3) при поглощении каждого кванта света молекулой имеется определенная вероятность заселения или самого нижнего возбужденного синглетного состояния S_1 , или самого нижнего триплетного состояния T_1 ;

4) в большинстве органических фотохимических процессов, протекающих в растворах, участвует или самое нижнее возбужденное синглетное или самое нижнее триплетное состояние.

§ 2. ЭЛЕМЕНТАРНЫЙ АКТ

В большинстве случаев химический процесс происходит не путем перехода молекул исходных веществ в молекулы продуктов реакции, а состоит из отдельных стадий. Каждую из этих стадий можно рассматривать как вполне самостоятельную химическую реакцию. Те реакции, которые осуществляются путем прямого перехода реагирующих молекул в продукты, называют элементарными химическими реакциями. В свою очередь каждая элементарная реакция представляет совокупность однотипных превращений исходных частиц — элементарных актов химического превращения. Говоря об элементарном акте фотохимической реакции, мы имеем в виду превращения, происходящие с возбужденными молекулами A^* . При этом важно, происходит

ли в процессе реакции возбужденной молекулы с образованием промежуточных или конечных продуктов переход между потенциальными поверхностями возбужденного и основного состояний. В том случае, если протекание процесса связано более чем с одной потенциальной поверхностью, его называют диабатическим, если же он протекает на одной поверхности — адиабатическим.

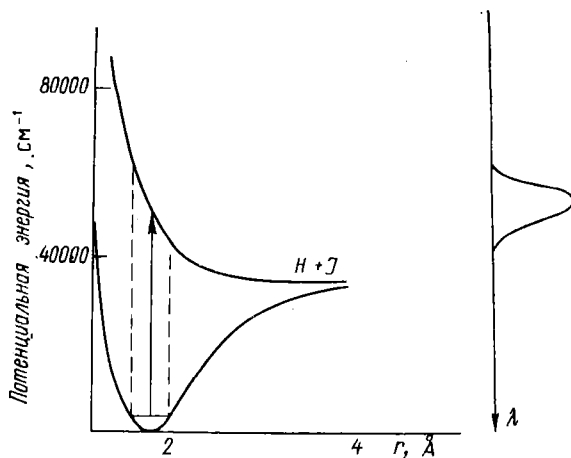


Рис. 5.2. Кривые потенциальной энергии основного и возбужденного состояний молекулы HI и схема ее спектра поглощения в газовой фазе

тическим. Необходимо иметь в виду, что любая фото-реакция в целом с учетом процесса возбуждения и дезактивации до основного состояния продукта реакции всегда протекает диабатически.

В основе реакций, происходящих с возбужденными молекулами, лежат различные типы элементарного химического акта: диссоциация, перенос электрона и протона. Рассматривая процесс фотодиссоциации, следует различать три случая.

1. Потенциальная кривая возбужденного состояния молекулы не имеет минимума. Примером процесса такого типа может служить диссоциация молекул HI с образованием атомов H и I в основном состоянии (рис. 5.2). В этом случае в спектрах в газовой фазе нет линейчатого поглощения, так как возбужденное состояние не имеет дискретных колебательных уровней.

Аналогичным образом диссоциируют при фотовозбуждении галогены, алкилгалогениды.

2. Потенциальная кривая возбужденного состояния имеет минимум (рис. 5.3). При поглощении света моле-

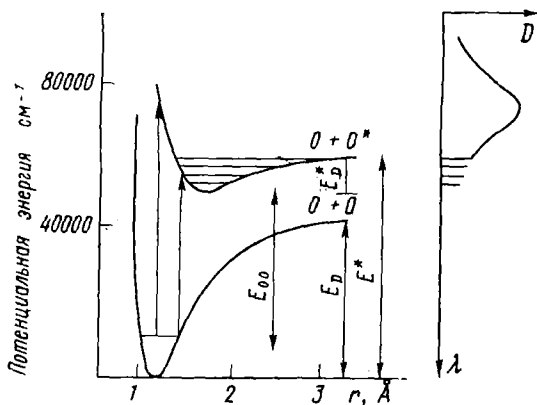


Рис. 5.3. Кривые потенциальной энергии молекулы O_2 и схема ее спектра поглощения в газовой фазе

кула попадает на верхние колебательные уровни возбужденного состояния. При этом равновесное межъядерное расстояние в возбужденном состоянии больше, чем в основном. Как видно из рисунка, энергия связи в возбужденном состоянии может быть рассчитана из энергии фотодиссоциации и энергии $O-O$ -перехода:

$$E_D^* = E^* - E_{O-O}.$$

В этом случае в спектрах в газовой фазе ниже E^* спектр поглощения состоит из полос, причем полосы сближаются по мере возрастания энергии, переходя в сплошное поглощение выше E^* , так как здесь уже нет дискретных колебательных уровней.

3. В том случае, когда потенциальная кривая одного возбужденного состояния, имеющая минимум, пересекается с диссоциативной потенциальной кривой другого состояния, мы, по сути, имеем дело с комбинацией двух ранее рассмотренных случаев (рис. 5.4). При этом становится возможным переход с одной потенциальной кривой на другую потенциальную кривую возбужденных состояний. Вероятность такого перехода определяется соответствующими правилами отбора, зависит от

вида кривых и скорости системы в точке пересечения. Этот случай диссоциации называют преддиссоциацией. В спектре поглощения в газовой фазе со стороны боль-

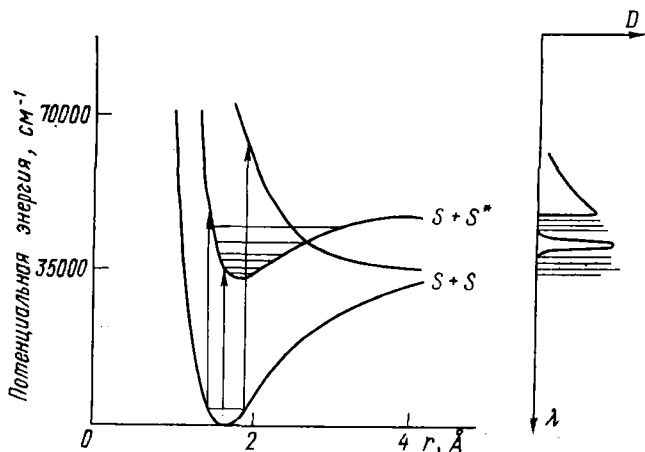


Рис. 5.4. Кривые потенциальной энергии молекулы S_2 и схема ее спектра поглощения в газовой фазе

ших длин волн наблюдаются линейчатый спектр, а затем диффузные полосы, соответствующие области перекрывания обеих потенциальных поверхностей, после чего следует область сплошного поглощения. Путем диссоциации и преддиссоциации протекают реакции фотохимического разложения углеводов, карбонильных соединений, азосоединений, нитратов и нитритов и др. Поведение многоатомных молекул, как правило, значительно сложнее. Это связано с тем, что в больших молекулах поглощенная энергия может перераспределяться между различными связями, значительно усложняя наблюдаемую картину.

Другим типом элементарного акта в фотохимических реакциях является перенос электрона. Бла-

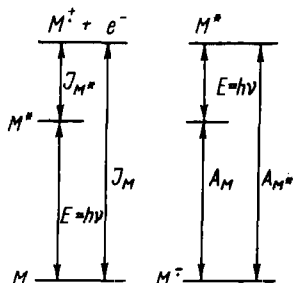


Рис. 5.5. Уменьшение потенциала ионизации и возрастание сродства к электрону при возбуждении молекул

годаря уменьшению потенциала ионизации и возрастанию сродства к электрону возбужденных молекул процессы переноса электрона с их участием становятся термодинамически выгодными (рис. 5.5):

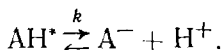
$$I_{M^*} = I_M - E,$$

$$A_{M^*} = A_M + E.$$

Простейшим случаем фотопереноса электрона является фотоионизация, возможность которой определяется величинами потенциалов ионизации в газовой фазе. В конденсированной фазе энергия ионизации понижается на 1—2 эВ по сравнению с величинами в газовой фазе за счет поляризации молекул среды.

К фотохимическим реакциям, протекающим по механизму переноса электрона, относятся реакции фотовосстановления, фотоокисления, фотозамещения и др.

Еще одним примером элементарного акта в фотохимических процессах является реакция переноса протона:

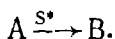
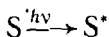


При возбуждении органических молекул, содержащих гетероатомные заместители, изменяются кислотно-основные свойства этих групп: —ОН, NH₂, —COOH и др.

Изменение констант кислотности при возбуждении может достигать нескольких порядков, причем при возбуждении в синглетные состояния изменения, как правило, гораздо значительнее, чем при возбуждении в триплетные состояния. Если изменение констант кислотности достаточно велико, за время жизни возбужденного состояния может произойти присоединение или отщепление протона.

§ 3. ФОТОСЕНСИБИЛИЗАЦИЯ

Сенсибилизаторами в фотохимии называют соединения, поглощающие свет и вызывающие протекание химических реакций. Сам сенсибилизатор в ходе реакции практически не расходуется:



Различают физическую и химическую сенсibilизацию. Суть химической сенсibilизации заключается в том, что возбужденные молекулы сенсibilизатора вступают в химическую реакцию с каким-либо реагентом (или же с растворителем), образуя при этом активное промежуточное соединение (чаще всего радикал). Далее в результате термической реакции этого промежуточного соединения с реагентами образуются продукты и регенерируется сенсibilизатор. Химическая сенсibilизация наблюдается при фотоокислении, например при сенсibilизированном бензофеноном окислении спиртов. При ней, в отличие от физической сенсibilизации, не образуются возбужденные молекулы реагента.

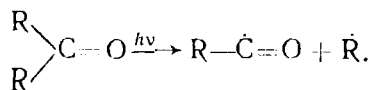
Суть физической сенсibilизации — перенос электронной энергии от возбужденных молекул сенсibilизатора (донора) к невозбужденным молекулам реагента (акцептора) (см. гл. 3).

§ 4. ТИПЫ ХИМИЧЕСКИХ РЕАКЦИЙ

Как уже отмечалось, физико-химические свойства молекул при поглощении изменяются. При этом становятся более выраженными донорно-акцепторные, а также кислотно-основные свойства молекул. Кроме того, увеличивается вероятность диссоциации различных связей в молекулах. В связи с этим при поглощении света меняется реакционная способность молекул и протекают такие химические реакции, которые в отсутствие света либо не идут, либо идут с существенно меньшей скоростью.

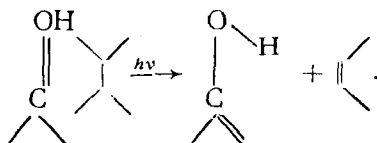
Наиболее интересными и распространенными типами фотохимических реакций являются следующие: фотодиссоциация, фотоприсоединение, фотовосстановление, фотоокисление, фотозамещение, фотоизомеризация.

Типичным примером реакции фотодиссоциации является диссоциация кетонов на радикалы:

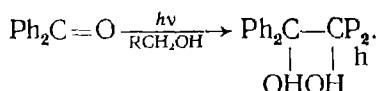


Расщепление алифатических кетонов, имеющих водород в γ -положении, протекает с образованием молекуляр-

ных продуктов:

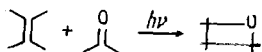


В качестве примера реакции фотовосстановления можно привести реакцию фотовосстановления кетонов до пинаконов:



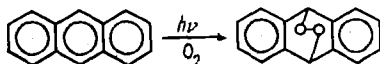
Ароматические молекулы в присутствии доноров электрона восстанавливаются до дигидросоединений.

Примером фотоприсоединения является реакция олефинов с кетонами (кислородом или олефином):

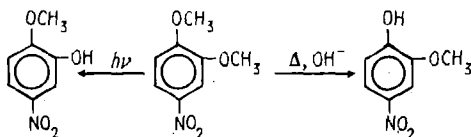


Классическим примером является также димеризация антрацена при поглощении им света 365 нм.

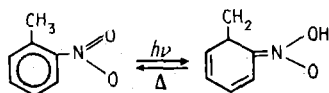
В присутствии кислорода возбужденные молекулы легко окисляются. Предельные углеводороды, например, окисляются до гидроперекисей. Ароматические углеводороды образуют перекиси:



Реакции фотозамещения могут протекать как по радикальному, так и по гетеролитическому механизмам. В возбужденном состоянии меняется реакционная способность различных положений ароматического ядра, поэтому меняются правила ориентации при замещении по сравнению с основным состоянием:



Реакции фотоизомеризации и фототаутометрии нашли практическое применение при создании фотохромных систем, где используется появление кратковременной окраски при поглощении веществом света:



§ 5. КИНЕТИКА ФОТОХИМИЧЕСКИХ ПРОЦЕССОВ

Количественной оценкой эффективности использования световой энергии в фотохимии является квантовый выход. Квантовым выходом образования определенного продукта называется отношение количества образовавшегося продукта ΔN (в молях) к количеству света, поглощенного исходным веществом D (в эйнштейнах):

$$\Phi = \frac{\Delta N}{D}. \quad (5.1)$$

Величина квантового выхода в общем случае зависит от промежутка времени, в течение которого производят измерения. Поэтому более строгим является определение квантового выхода продукта как отношения скорости его образования W_p к скорости поглощения света $W_i = I_a$:

$$\Phi = \frac{W_p}{I_a}. \quad (5.2)$$

Помимо квантового выхода существует химический выход фотохимических реакций. Химическим выходом называется отношение количества образовавшегося продукта к количеству прореагировавшего исходного соединения. Следовательно, химический выход тем выше, чем выше селективность реакции (квантовый выход при этом может быть невысоким).

Скорость реакции в химии основного состояния определяется величинами элементарных констант скоростей и концентрациями реагентов. Скорость фотохимического процесса определяется величиной квантового выхода и скоростью поглощения света.

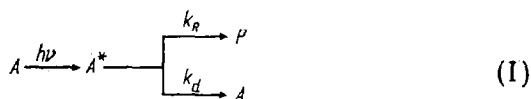
Кинетику элементарных фотохимических процессов можно наблюдать с помощью импульсных методов ис-

следования (импульсная флуорометрия, импульсный фотолиз), позволяющих следить за концентрацией возбужденных молекул за время, сопоставимое с их временем жизни.

Исследуя фотохимические реакции при стационарном облучении, мы определяем квантовый выход реакции, который является вероятностью протекания того или иного процесса. Квантовый выход в свою очередь определяется соотношением элементарных констант скорости различных процессов гибели возбужденных молекул. Говоря о кинетике и кинетических закономерностях фотохимических реакций, мы будем понимать под ними связь квантового выхода реакции с константами скорости.

Рассмотрим для некоторых простейших реакций связь кинетических параметров системы с квантовым выходом. Для простоты не будем детализировать возможные пути дезактивации молекулы.

Пусть продукт реакции образуется из синглетного возбужденного состояния



где k_R и k_d — константы скорости фотохимической реакции и дезактивации исходного вещества.

Такая упрощенная схема может быть справедлива, в частности, для реакций изомеризации и диссоциации. В условиях стационарности

$$-\frac{d[A^*]}{dt} = I_a - (k_R + k_d)[A^*] = 0. \quad (5.3)$$

Отсюда получаем выражение для квантового выхода образования продукта Р:

$$\Phi_P = \frac{k_R}{k_R + k_d} \leq 1. \quad (5.4)$$

В общем случае для реакций, протекающих из синглетного возбужденного состояния, можно записать, что квантовый выход образования продукта есть отношение константы скорости реакции его образования из возбужденного состояния исходного соединения к сумме

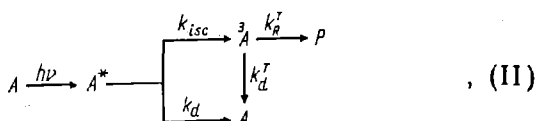
всех констант скоростей процессов превращения синглетных возбужденных молекул:

$$\Phi_i = \frac{k_i}{\sum_j k_j}. \quad (5.5)$$

Поскольку величина $1/\sum k_j = \tau_S$ представляет собой время жизни синглетных возбужденных молекул, то выражение (5.5) можно переписать в виде:

$$\Phi_i = k_i \tau_S. \quad (5.6)$$

Часто фотохимические реакции протекают из триплетного состояния возбужденных молекул. Рассмотрим простейшую схему такой реакции:



где k_{isc} и k_d — константы скорости интеркомбинационной конверсии в триплетное состояние и дезактивации синглетно возбужденных молекул A^* ; k_R^T и k_d^T — константы скорости фотохимической реакции образования продукта из триплетного состояния исходного вещества A и дезактивации триплетных молекул.

В этом случае квантовый выход реакции равен:

$$\Phi_P = \frac{k_{isc}}{k_{isc} + k_d} \cdot \frac{k_d^T}{k_R^T + k_d^T}, \quad (5.7)$$

или

$$\Phi_P = \varphi_T \cdot k_R^T \cdot \tau_T, \quad (5.8)$$

где φ_T — квантовый выход образования триплетных молекул.

В том случае, когда свет инициирует протекание цепной реакции в системе, квантовый выход есть произведение квантового выхода образования радикалов Φ_R и длины цепи n . Длина цепи есть произведение константы скорости образования продукта из радикалов k_R и их времени жизни τ_R , $n = k_R \cdot \tau_R$:

$$\Phi = \Phi_R \cdot k_R \cdot \tau_R = \Phi_R \cdot n. \quad (5.9)$$

При большой длине цепи квантовый выход может

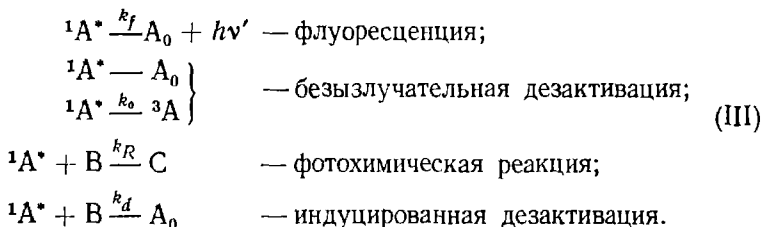
оказаться больше единицы. В некоторых случаях он достигает величин $\sim 10^6$, но в общем случае и для цепных реакций величина Φ может быть меньше единицы.

Для мономолекулярных реакций элементарную константу скорости фотохимической реакции можно определить по квантовому выходу и времени жизни реагирующего состояния:

$$k_R = \Phi / \tau. \quad (5.10)$$

Для бимолекулярных реакций связь элементарной константы скорости с квантовым выходом более сложная, поскольку в этом случае квантовый выход зависит от концентрации реагентов. При протекании бимолекулярной реакции возбужденная молекула взаимодействует с реагентом, давая продукт реакции. В зависимости от того, в каком возбужденном состоянии идет реакция, мы можем наблюдать изменение стационарной концентрации возбужденных молекул по изменению интенсивности флуоресценции или по изменению концентрации триплетных молекул в присутствии реагента.

Рассмотрим кинетику фотохимической реакции взаимодействия вещества А с В. При возбуждении вещества А образуется синглетно-возбужденная молекула, которая гибнет путем следующих превращений:



Квантовый выход фотохимической реакции будет равен:

$$\Phi = \frac{k_R [B]}{k_f + k_0 + (k_R + k_d) [B]} = \frac{k_R \tau_0 [B]}{1 + (k_R + k_d) \tau_0 [B]}. \quad (5.11)$$

Это уравнение гиперболы с асимптотой $k_R / (k_R + k_d)$ (рис. 5.6). Величина $k_R / (k_R + k_d)$ будет равна предельному квантовому выходу (γ) при $[B] \rightarrow \infty$. Для определения константы k_R удобно переписать уравнение

(5.11) в обратных координатах:

$$\frac{1}{\Phi} = \frac{1}{\gamma} + \frac{1}{k_R \tau_0} \cdot \frac{1}{[B]} \quad (5.12)$$

или в виде:

$$\frac{[B]}{\Phi} = \frac{1}{k_R \tau_0} + \frac{1}{\gamma} [B]. \quad (5.13)$$

Умножив и разделив уравнение (5.11) на величину $k_R/(k_R + k_d)$, получим

$$\Phi = \frac{(k_R + k_d) \tau_0 [B]}{1 + (k_R + k_d) \tau_0 [B]}, \quad (5.14)$$

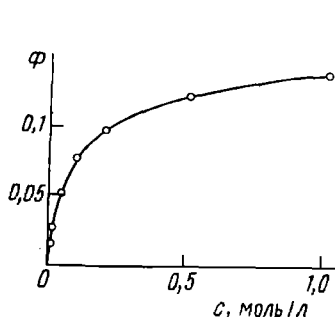


Рис. 5.6. Зависимость квантового выхода реакции от концентрации реагента

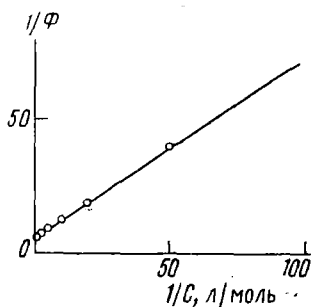


Рис. 5.7. Зависимость обратной величины квантового выхода от обратной величины концентрации реагента

где $(k_R + k_d)$ — константа скорости тушения флуоресценции k_q . Обозначив $(k_R + k_d) \tau_0$ через κ_R^S , получаем

$$\Phi = \frac{\kappa_R^S [B]}{1 + \kappa_R^S [B]} \gamma, \quad (5.15)$$

или в обратных координатах:

$$\frac{1}{\Phi} = \frac{1}{\gamma} + \frac{1}{\kappa_R^S \gamma} \cdot \frac{1}{[B]} \quad (5.16)$$

Из прямолинейной зависимости рис. 5.7 определяется предельный квантовый выход γ (из отсечения) и κ_R^S (из наклона). Сопоставление величин κ_R^S и κ_f (последняя определена из тушения флуоресценции) позволяет делать вывод о реакционной способности синглетного

состояния и о правильности выбранной кинетической схемы.

Если фотохимическая реакция протекает из триплетного состояния, получается аналогичное уравнение, в которое входит квантовый выход образования триплетных молекул (Φ_T^0):

$$\Phi_T = \frac{\Phi_T^0 \kappa_R^T [B]}{1 + \kappa_R^T [B]} \gamma_T; \quad \frac{1}{\Phi} = \frac{1}{\Phi_T^0 \gamma_T} + \frac{1}{\kappa_R^T \Phi_T^0 \gamma_T} \cdot \frac{1}{[B]}. \quad (5.17)$$

Иногда наблюдаются случаи, когда фотохимическая реакция идет из триплетного состояния, а синглетное состояние тушится реагентом В и не приводит к реакции. В этом случае квантовый выход триплетных молекул будет зависеть от концентрации реагента В:

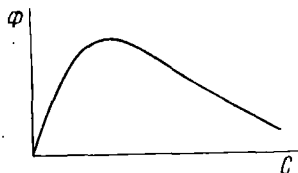


Рис. 5.8. Зависимость квантового выхода реакции, идущей из триплетного состояния, при наличии тушения флуоресценции

$$\Phi_T = \frac{\Phi_T^0}{1 + k_q \tau_f^0 [B]}, \quad (5.18)$$

где k_q — константа скорости тушения флуоресценции молекулы А.

Уравнение для квантового выхода реакции примет в этом случае следующий вид:

$$\Phi_T = \frac{\Phi_T^0 \kappa_T [B]}{(1 + \kappa_f [B])(1 + \kappa_T [B])} \gamma_T. \quad (5.19)$$

Зависимость квантового выхода от $[B]$ для данного случая представлена на рис. 5.8.

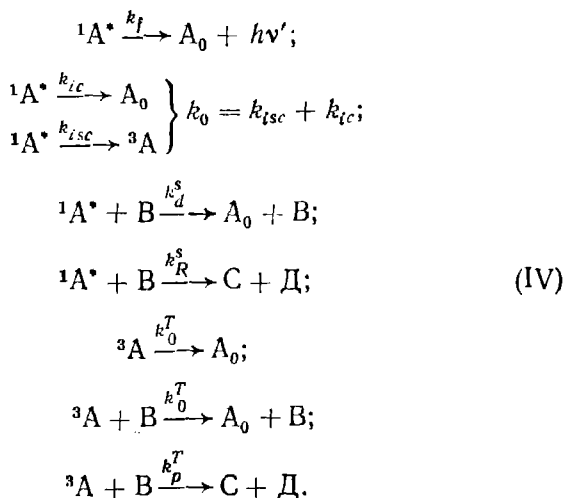
Поскольку $1 + \kappa_f [B] = \Phi_f^0 / \Phi_f$, удобно пользоваться уравнением:

$$\frac{1}{\Phi} \cdot \frac{\Phi_f}{\Phi_f^0} = \frac{1}{\Phi_T^0 \gamma_T} + \frac{1}{\kappa_T \Phi_T^0 \gamma_T} \cdot \frac{1}{[B]}. \quad (5.20)$$

Теперь рассмотрим общий случай, когда фотохимическая реакция идет как из синглетного, так и из триплетного состояния. Квантовый выход в этом случае будет равен сумме квантовых выходов из синглетного и из триплетного состояний:

$$\Phi = \Phi_S + \Phi_T. \quad (5.21)$$

Возбужденные молекулы $^1A^*$ претерпевают следующие превращения:



Квантовый выход реакции из синглетного возбужденного состояния равен:

$$\Phi_S = \frac{k_R^s [B]}{\Sigma k_i + (k_R^s + k_d) [B]} = \frac{\kappa_f [B]}{1 + \kappa_f [B]}. \tag{5.22}$$

Квантовый выход реакции из триплетного состояния при условии тушения синглетного состояния равен:

$$\Phi_T = \frac{\Phi_T^0 \kappa_T [B]}{(1 + \kappa_f [B]) (1 + \kappa_T [B])} \gamma_T. \tag{5.23}$$

Суммарный квантовый выход равен:

$$\Phi = \frac{\kappa_f [B]}{1 + \kappa_f [B]} + \frac{\Phi_T^0 \kappa_T [B]}{(1 + \kappa_f [B]) (1 + \kappa_T [B])} \gamma_T. \tag{5.24}$$

Зависимость квантового выхода от концентрации реагента В определяется величинами κ_f и κ_T , а также предельными квантовыми выходами — γ_S и $\Phi_T^0 \gamma_T$. Поскольку время жизни триплетных состояний гораздо больше, чем синглетных, то при равенстве кинетических

констант скоростей реакции κ_T всегда будет на 2÷4 больше κ_I . Рассмотрим зависимость Φ от $[B]$ при следующих величинах и предельных квантовых выходах:

$\kappa_I = 10$ 1) $\gamma_S = 0,1$; 2) $\gamma_S = \Phi_T^0 \gamma_T = 0,15$; 3) $\gamma_S = 0,2$.

$\kappa_T = 100$ $\Phi_T^0 \gamma_T = 0,2$;

$\Phi_T^0 \gamma_T = 0,1$.

Эти зависимости приведены на рис. 5.9. Во всех случаях при малых концентрациях вещества В, когда еще практически наблюдается только тушение триплетных сос-

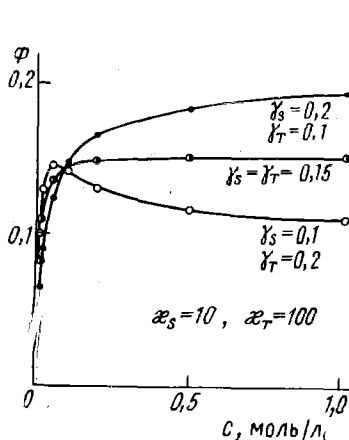


Рис. 5.9. Зависимость квантового выхода реакции, идущей из синглетного и триплетного состояний, от концентрации реагента при различных величинах γ_S, γ_T

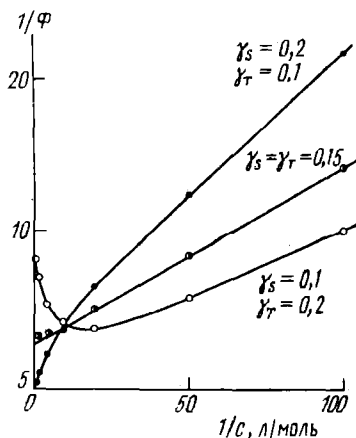


Рис. 5.10. Зависимость обратной величины квантового выхода реакции, идущей из синглетного и триплетного состояний, от обратной величины концентрации реагента при различных величинах γ_S, γ_T

тояний, квантовый выход реакции растет с увеличением концентрации реагента В. Затем, когда начинается тушение возбужденных синглетных молекул, ход кривой зависит от соотношения величин предельных квантовых выходов γ_S и $\Phi_T^0 \gamma_T$.

1. Если $\Phi_T^0 \gamma_T > \gamma_S$, наблюдается кривая с максимумом, и при тушении флуоресценции квантовый выход снижается до предельной величины.

2. При равенстве γ_S и $\Phi_T^0 \gamma_T$ кривая быстро прибли-

жается к пределу и квантовый выход реакции не меняется.

3. Если $\gamma_S > \Phi_T^0 \gamma_T$, квантовый выход реакции продолжает расти при тушении возбужденных синглетных молекул и стремится при больших величинах $[B]$ к предельному квантовому выходу γ_S .

При протекании реакции из синглетного и из триплетного состояния линейная зависимость $1/\Phi$ от $1/[B]$ отсутствует, хотя при некоторых соотношениях κ и γ эта зависимость близка к линейной. Поэтому при изучении механизма реакции следует тщательно анализировать возможность участия триплетных состояний в реакции. На рис. 5.10 показаны зависимости для рассмотренных выше случаев в координатах $1/\Phi$ и $1/[B]$.

Для анализа экспериментальных результатов зависимостей квантового выхода реакции от концентрации реагента при протекании реакции из обоих состояний необходимы дополнительные данные, а именно, изучение процессов тушения флуоресценции и триплетных молекул. В этом случае формулу (5.24) удобно представить в виде:

$$\frac{\Phi}{[B]} (1 + \kappa_I [B]) = \kappa_I \gamma_S + \frac{\Phi_T^0 \kappa_T}{1 + \kappa_T [B]} \gamma_T. \quad (5.25)$$

Из этого уравнения находятся величины γ_S и γ_T .

§ 6. ДВУХКВАНТОВЫЕ РЕАКЦИИ

Двухквантовая фотохимия тесно связана с обычной органической фотохимией, однако имеет одно принципиальное от нее отличие. Оно связано с тем, что одноквантовая фотохимия имеет дело с низшими возбужденными состояниями органических молекул с энергиями не более 5 эВ (синглетные состояния) и не более 3,5 эВ (триплетные состояния), тогда как в двухквантовых реакциях участвуют высшие возбужденные состояния с энергиями 6—9 эВ.

Двухквантовую фотохимическую реакцию можно изобразить следующим образом:



где A — исходная молекула; A^* — электронно-возбужденное состояние этой молекулы; B — продукт реакции.

Видно, что увеличение времени жизни состояния A^* и интенсивности света должно способствовать протеканию двухквантовых реакций. Легче всего осуществить двухквантовые реакции в жестких средах (растворы ароматических соединений в алифатических растворителях при низких температурах, в полимерах и неорганических стеклах при комнатной температуре). В жесткой среде, в которой диффузионные встречи молекул невозможны, время жизни τ в триплетном состоянии представляет достаточно большую величину, которая для некоторых ароматических молекул достигает 20 с, и двухквантовые реакции реализуются при поглощении кванта света молекулами в триплетном состоянии. В этих условиях происходят различные двухквантовые реакции, приводящие к образованию свободных радикалов и электронов, если происходит ионизация. Образующиеся частицы могут быть зафиксированы методами ЭПР и спектрофотометрии.

Скорость накопления продуктов двухквантовой реакции должна быть пропорциональна квадрату интенсивности света. Из схемы двухквантовой реакции следует выражение для скорости реакции:

$$\frac{d[B]}{dt} = \beta I_0 [A^*], \quad (5.26)$$

где $\beta = \frac{D_{A^*}}{\Sigma D} (1 - 10^{-\Sigma D})$ — доля света, поглощенного возбужденными молекулами A^* , I_0 — интенсивность света. Если ограничиться рассмотрением малых степеней превращения исходных молекул A в продукт B , уравнение для концентрации возбужденных состояний A^* запишется в виде:

$$\frac{d[A^*]}{dt} = \alpha I_0 ([A]_0 - [A^*]) - \frac{[A^*]}{\tau} - \beta I_0 [A^*], \quad (5.27)$$

где $\alpha = \frac{D_A}{\Sigma D} (1 - 10^{-\Sigma D})$ — доля света, поглощенного молекулами A ; τ — собственное время жизни возбужденной молекулы A^* . Для стационарной скорости реакции получим выражение:

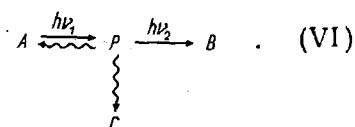
$$\frac{d[B]}{dt} = \frac{\alpha \beta \tau [A]_0 I_0^2}{1 + (\alpha + \beta) \tau I_0}. \quad (5.28)$$

Естественно, что когда $(\alpha + \beta)\tau I_0 \gg 1$, $\frac{d[B]}{dt} \sim I_0$, а когда $(\alpha + \beta)\tau I_0 \ll 1$, $\frac{d[B]}{dt} \sim I_0^2$. При промежуточных значениях $(\alpha + \beta)\tau I_0$ наблюдается порядок по свету от 1 до 2. Таким образом, видно, что порядок реакции по свету зависит от его интенсивности.

С практической точки зрения уравнение (5.28) можно представить в виде эмпирического уравнения:

$$\frac{d[B]}{dt} = kI_0^q, \quad 1 < q < 2. \quad (5.29)$$

Двухквантовые реакции следует отличать от последовательности двух одноквантовых реакций, происходящих по схеме (VI), в которой



Промежуточный продукт P способен вступать в фотохимическую реакцию, образуя продукт B. Схема 5.VI также приводит к кинетическому уравнению (5.28).

Так как скорость накопления продуктов двухквантовой реакции зависит от интенсивности света в соответствии с уравнением (5.29), прерывистое облучение приводит к характерной зависимости скорости реакции от частоты прерываний света. Если промежуточный продукт, возникший в результате поглощения первого кванта света (триплетные состояния молекулы, поглотившей первый квант света, неустойчивый радикал, комплекс, частицы, способные к рекомбинации и т. п.), обладает собственным временем жизни τ , т. е. способен превращаться в ка-

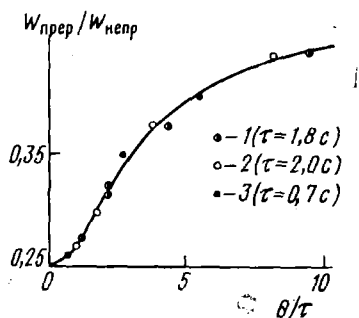


Рис. 5.11. Зависимость отношения скоростей образования радикалов при прерывистом и непрерывном освещении от θ/τ (1 — нафталин в 3-метилпентане при 77 К; 2, 3 — дифенил- и трифениламин в этиловом спирте при 77 К)

кие-либо продукты, кроме конечного, возникает зависимость квантового выхода от скорости прерывания света.

На рис. 5.11 показано, что если за τ взять время жизни в триплетном состоянии для некоторых ароматических соединений, то при различных значениях времени освещения θ отношение скоростей образования продукта реакции при прерывистом и непрерывном облучении совпадает с теоретической кривой. Это совпадение может рассматриваться как практически бесспорное доказательство того, что указанные двухквантовые реакции протекают через промежуточное образование триплетного состояния. В случае двухквантовых реакций экспериментальное определение квантового выхода (отношение числа молекул продукта к числу квантов света, поглощенных молекулами в триплетном состоянии) вызывает большую сложность, поскольку для этого необходимо знать концентрацию возбужденных молекул, поглощающих второй квант света, а также их коэффициент экстинкции для длины волны возбуждения.

§ 7. ТЕХНИКА ФОТОХИМИЧЕСКОГО ЭКСПЕРИМЕНТА

Источники света

Одним из наиболее широко используемых источников ультрафиолетового и видимого света для проведения фотохимических экспериментов являются ртутные лампы.

В зависимости от давления паров ртути, развивающегося при работе, различают лампы низкого давления — 10^{-1} — 100 Па (БУВ), среднего давления — $0,03$ — $0,3$ МПа и высокого давления — от $0,3$ до нескольких МПа (ДРШ, ПРК).

Излучение, возникающее при работе ртутных ламп, связано с переходом возбужденного атома ртути с соответствующих энергетических уровней в основное состояние. Распределение энергии по спектру ртутных ламп приведено в таблице на с. 245.

Помимо ртутных ламп широкое применение в фотохимических исследованиях находят газосветные лампы, наполненные тяжелыми инертными газами, например ксеноном, при давлении 2 МПа и выше. После включения лампа сразу дает до 80% полного светового потока, который достигается после того, как лампа приобре-

λ , нм	Относительная энергия, %		
	БУВ-30	ПРК-4	ДРШ-1000
253,7	100	25,9	31,8
265,2/265,5	0,14	23,4	
280,4	0,046	10,3	
289,4	0,18	5,05	
296,7	0,42	14,3	
302,2/302,8	0,23	31,3	71
312,6/313,2	2,3	68,0	23,1
365,0/366,3	1,98	100	100
404,5/407,8	8,6	36	66
546,1	13,5	71,8	71

тает установившийся тепловой режим. Спектр ксеноновых ламп существенно отличается от спектра испускания ртутных ламп. Видимая и ультрафиолетовая части спектра представляют собой интенсивный непрерывный

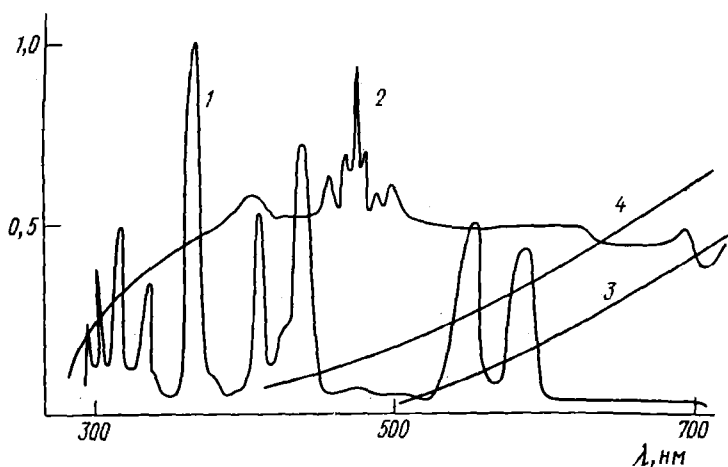


Рис. 5.12. Спектральное распределение излучения различных источников света: ртутной лампы высокого давления (1); ксеноновой лампы (2); лампы накаливания ($\lambda_{\text{макс}}=1100$ нм) (3); галогенной лампы (4) (3200 К)

спектр, который простирается вплоть до 184 нм, где он обрезается поглощением в атмосфере и кварце (рис. 5.12). Важно отметить, что распределение энергии

в спектрах ламп с разрядом в инертных газах данного типа практически не зависит от величины давления и силы тока.

В качестве источников света в видимой области могут быть использованы лампы накаливания. Более удобными в видимой области являются галогенные лампы, спектр испускания которых сдвинут в коротковолновую область по сравнению с обычными лампами накаливания (рис. 5.12).

Единицы энергии

При поглощении кванта света молекула получает энергию E :

$$E = E_2 - E_1 = h\nu = \frac{hc}{\lambda}, \quad (5.30)$$

где E_2 и E_1 — энергии конечного и начального состояний молекулы; ν — частота, при которой происходит поглощение; λ — длина волны поглощаемого света; h — постоянная Планка; c — скорость света.

При химических исследованиях количество вещества измеряют в молях, содержащих $6,023 \cdot 10^{23}$ молекул. Соответственно этому удобной единицей измерения энергии в фотохимии является эйнштейн, равный энергии $6,023 \cdot 10^{23}$ квантов при данной длине волны.

Соотношение между различными единицами энергии представлено в таблице:

	см ⁻¹	кДж/моль	эВ
ν , см ⁻¹	1	$1,1962 \cdot 10^{-2}$	$1,2398 \cdot 10^{-4}$
E , кДж/моль	83,598	1	$1,0364 \cdot 10^{-2}$
E , эВ	$8,0658 \cdot 10^3$	96,48	1

Инфракрасное излучение в большинстве случаев не оказывает химического воздействия на вещество, приводя лишь к повышению его температуры.

Способы монохроматизации света

Использование света достаточно узкого спектрального состава имеет большие преимущества при проведении фотохимических реакций. В этих условиях оказыва-

ется возможным непосредственно и точно определить величины, необходимые для вычисления квантового выхода, интенсивности падающего и доли поглощенного света. Узкий спектральный состав позволяет также устранять нежелательные фотохимические превращения продуктов реакции.

Для выделения света определенной длины волны при фотохимических исследованиях в настоящее время в основном используют светофильтры. По принципу действия различают абсорбционные, интерференционные и дисперсионные светофильтры. Наибольшее распространение получили абсорбционные светофильтры: стеклянные и жидкостные. Стеклянные светофильтры обладают по сравнению с другими рядом преимуществ, к которым в первую очередь следует отнести устойчивость к световым и тепловым воздействиям, а также однородность и высокое оптическое качество. Ассортимент цветных стекол достаточно широк и почти во всех случаях позволяет решать задачу предварительной монохроматизации или отсека нежелательной (особенно коротковолновой) части спектра. Промышленность выпускает наборы оптического стекла (ГОСТ 9411-75) размером 80×80 мм или 40×40 мм. Комбинации из нескольких стеклянных светофильтров позволяют получать довольно узкополосные фильтры для всей видимой и ближней ультрафиолетовой части спектра. Принятые обозначения стеклянных светофильтров указывают спектральную область пропускания: УФС — ультрафиолетовое стекло, ФС — фиолетовое стекло, ОС — синее стекло, СЗС — сине-зеленое стекло, ЗС — зеленое стекло, ЖЗС — желто-зеленое стекло, ЖС — желтое стекло, ОС — оранжевое стекло, КС — красное стекло, ПС — пурпурное стекло, НС — нейтральное стекло, ТС — темное стекло, БС — бесцветное стекло. Спектральные характеристики некоторых светофильтров приведены на рис. 5.13, а в табл. 5.1 указаны комбинации из стеклянных светофильтров для выделения наиболее ярких линий ртутного спектра.

Жидкостные фильтры гораздо менее удобны для практического применения, чем стеклянные. Основные неудобства использования жидкостных фильтров связаны с необходимостью применения кювет. Кроме того, при нагревании излучением они становятся до некото-

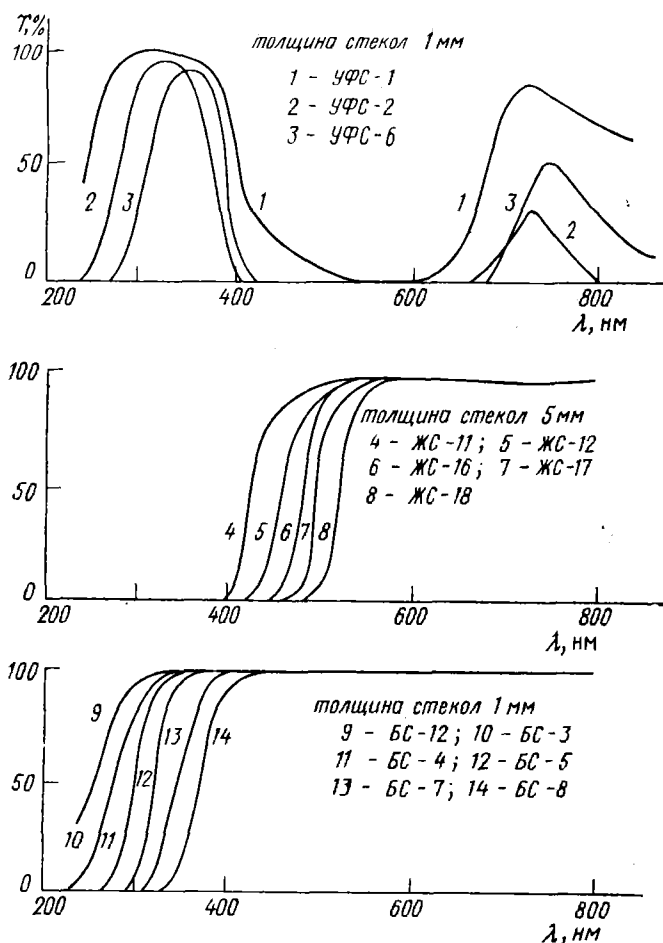


Рис. 5.13. Спектральные характеристики некоторых светофильтров

рой степени оптически неоднородными из-за конвекции. Однако для ультрафиолетовой области спектра имеющиеся стеклянные светофильтры не обеспечивают получения узких спектральных линий высокой интенсивности. Здесь достаточно широкое применение получили жидкостные и газовые фильтры. Составы таких светофильтров для выделения линий ртутного спектра приведены в табл. 5.2. Одним из преимуществ жидкостных

Таблица 5.1

Светофильтры для выделения линий ртутного спектра

λ , нм	Марка стекла	Толщина стекла, мм	Предельная длина волны пропускания $\lambda_{пр}$, нм	Частота выделения, %
303—313	ЖС-3 УФС-2	2,0 2,0		} 95,5
365	БС-6 УФС-6	2,0 2,5		} 97,8
405	ЖС-10 ПС-13	3,2	390	} 96,3
436	ЖС-11 СС-15	1,5	420	} 95,5
546	ПС-7 СЗС-21 ЖС-18	5,0	535	} 97,5
578	ОС-13 ЗС-7		565	} 95,0

светофильтров является то, что им можно придать любую форму, т. е. фильтрующий раствор можно заливать в рубашку облучаемой кюветы. Светофильтрующая жидкость может одновременно служить также для охлаждения рабочего раствора или источника света. Для поглощения инфракрасного излучения, которое, как правило, пропускается стеклянными светофильтрами (кроме стекол СЗС), можно использовать растворы хлористой меди или медного купороса.

Для выделения ультрафиолетовой области спектра используют кюветы с насыщенными парами брома при комнатной температуре. Такая кювета толщиной несколько сантиметров практически непрозрачна в области 400—500 нм. Добавление в нее хлора приводит к тому, что она становится непрозрачной в области от 290 нм до ближней инфракрасной части спектра.

В последние годы широкое применение нашли интерференционные светофильтры, которые представляют собой многослойную систему чередующихся тонких непоглощающих диэлектрических слоев с высоким и низким показателями преломления. На рис. 5.14 представлена кривая пропускания интерференционного светофильтра. Основными характеристиками фильтра явля-

Таблица 5.2

λ , нм	Состав светофильтров (в скобках приведены процентные концентрации растворов)	Толщина слоя раствора реактивов, см
254	NiSO_4 (14,5), CoSO_4 (4,15) KI (0,007), I_2 (0,025) Cl_2 (газ)	10 1 3
265	NiSO_4 (14,5), CoSO_4 (4,15) KI (0,17) Cl_2 (газ)	10 1 3
313	NiSO_4 (14,5), CoSO_4 (4,15) бифталат калия (0,5)	10 1
365	УФС-6 CuSO_4 (12,5) насыщенный водный раствор коричневой кислоты	0,3 1 2
405	$\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$ — 200 г/100 мл H_2O I_2 (0,75) в CCl_4	1 1
436	CuSO_4 (2,5) в 30% NH_4OH NaNO_2 (75)	2 1
546	CuCl_2 (20), CaCl_2 (26,7) $\text{Na}(\text{NO}_3)_3$ (30)	1 1
578	CuCl_2 (10), CaCl_2 (30) $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ (7,5)	1 2

ются $T_{\max}$ — коэффициент пропускания в максимуме на длине волны $\lambda_{\max}$; спектральная ширина $\Delta\lambda$, определяемая по половинному коэффициенту пропускания $T_{\max}/2$.

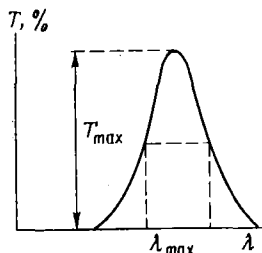


Рис. 5.14. Спектральная характеристика пропускания интерференционного светофильтра

Преимуществом интерференционных светофильтров из диэлектриков является их высокая эффективность (отсутствие потерь на поглощение) и простота изменения области пропускания. К недостаткам следует отнести зависимость основных спектральных характеристик (коэффициентов пропускания и отражения) от угла падения лучей света на поверхность и наличие в спектре пропускания дополнительных максимумов.

Дисперсионные фильтры основаны на дисперсии света — зависимости показателя преломления от длины

волны. Наиболее известным дисперсионным свето-фильтром является фильтр Христиансена, который состоит из кюветы, наполненной порошком из прозрачного материала. В кювету заливается жидкость, подобранная так, чтобы для определенной длины волны показатели преломления жидкости и порошка совпали. Тогда кювета оптически однородна для лучей света этой длины волны, но рассеивает излучение других длин волн.

Иногда для выделения света узкого спектрального состава используются монохроматоры. Это делается в том случае, когда необходимо облучить систему монохроматическим светом,

или при изучении зависимости протекания фотохимической реакции от длины волны возбуждающего света. Монохроматором называется спектральный прибор, выделяющий излучение в неко-

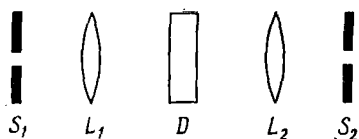


Рис. 5.15. Принципиальная схема монохроматора

тором, обычно довольно узком, интервале длин волн, который можно непрерывно перемещать по спектру. Конструктивно монохроматор обычно выполняется в виде симметричных объективов L_1 и L_2 , в фокусах которых находятся входная и выходная щели S_1 и S_2 , и диспергирующего элемента (рис. 5.15). Перестройкой диспергирующего элемента (призмы, дифракционной решетки) можно вывести на выходную щель изображение входной щели, которое соответствует заданному участку спектра. Реже для перехода от одной области спектра к другой перемещается выходная щель. Основными характеристиками монохроматора являются светосила и разрешающая способность. Под светосилой понимают отношение диаметра входного отверстия к фокусному расстоянию объектива d/f , а разрешающая способность определяется отношением длины волны к разрешаемому спектральному интервалу $\lambda/\Delta\lambda$. При выборе монохроматора для фотохимических исследований наиболее важным параметром является светосила.

Еще большую монохроматичность света по сравнению с использованием монохроматоров позволяют получить лазеры. Однако при этом экспериментатор ограничен одной или в лучшем случае несколькими частотами излучения лазера. Кроме того, стоимость и громозд-

кость лазерной аппаратуры снижают эффективность ее использования в качестве источников света в фотохимических экспериментах. В то же время следует заметить, что при исследовании механизмов фотохимических процессов лазерная техника является весьма перспективной.

Измерение интенсивности света

Определение интенсивности света, используемого при проведении фотохимических реакций, возможно с помощью термоэлементов, фотоэлементов и химических актинометров.

В случае термоэлементов определение интенсивности света основано на изменении электрических свойств, происходящих при нагревании. Когда свет попадает на зачерненную приемную площадку термоэлемента, вся световая энергия превращается в тепло. Выделяющееся тепло повышает температуру площадки и прикрепленной к ней термопары, вызывая появление термо-э. д. с. Приемный элемент (пластина болометра, спай термопары и т. д.) пригоден для определения абсолютной интенсивности света во всей спектральной области от далекого ультрафиолетового излучения до инфракрасного, поскольку коэффициент поглощения сохраняется в широком интервале длин волн. При этом система термоэлемент — гальванометр калибруется при помощи стандартных источников света. К недостаткам подобных приемников излучения следует отнести малую чувствительность, значительную инерционность и малое внутреннее сопротивление, что сильно ограничивает возможность усиления возникающей э. д. с.

Для измерения интенсивности света в УФ и видимой области спектра удобно использовать фотоэлемент с границей чувствительности в области 600 нм, чтобы избавиться от фона, создаваемого ИК-излучением. Этому условию удовлетворяет фотоэлемент Ф-4.

Для измерения числа квантов света используются квантовые счетчики, которые измеряют фотонный поток независимо от того, какой энергией обладают фотоны. Следовательно, такие счетчики можно прокалибровать так, чтобы они давали показания непосредственно в единицах (эйнштейн·с⁻¹). Квантовый счетчик состоит из кюветы с раствором флуоресцирующего вещества

(флуоресцентного преобразователя), сохраняющего постоянный квантовый выход флуоресценции в широком диапазоне волн и фотоэлектромножителя (ФЭУ). Схема такого комплексного прибора изображена на

Рис. 5.16. Устройство квантового счетчика с флуоресцентным преобразователем: 1 — кожух; 2 — ФЭУ; 3 — фотокатод; 4 — входное отверстие; 5 — кювета с раствором флуоресцирующего вещества

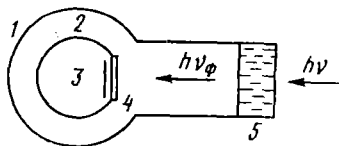


рис. 5.16. Хорошим флуоресцентным преобразователем является родамин С, который в области длин волн 250—600 нм имеет постоянный квантовый выход флуоресценции, равный 1. Раствор его в этиленгликоле (8 мг/мл) помещается в кварцевую кювету толщиной 0,5 см. Концентрация красителя берется такой, чтобы поглощение света было полным. При облучении светом 250—600 нм родамин С флуоресцирует, максимум флуоресценции — около 610 нм. Интенсивность флуоресценции пропорциональна числу квантов света, падающего на кюветы с раствором родамина. При помощи ФЭУ, который расположен за кюветой, флуоресценция преобразуется в фототок.

Определение абсолютной интенсивности света перечисленными выше способами требует предварительной калибровки используемых приборов. Чаще всего измерение абсолютной интенсивности света производится с помощью химических актинометров. Количество квантов света с помощью химического актинометра определяется по количеству продукта фотохимической реакции с заранее известным квантовым выходом:

$$I = \frac{N}{\Phi t (1 - 10^{-D})} \approx \frac{N}{\Phi t}, \quad (5.31)$$

где N — число образовавшихся молей продукта; Φ — квантовый выход образования продукта; t — время облучения; $(1 - 10^{-D})$ — коэффициент, учитывающий долю поглощенного света (он обычно равен 1, так как концентрация актинометра чаще всего выбирается такой, чтобы обеспечить полное поглощение света).

Таблица 5.3

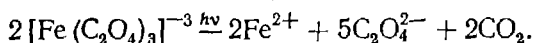
Характеристики химических актинометров

Поглощающее вещество	Область спектральной чувствительности	Фотохимическая реакция	Квантовый выход	Автор, год
HBr (газ)	180—250	$\text{HBr} \xrightarrow{h\nu} \text{H}_2 + \text{Br}_2$	1,0	Noyes, 1937
CH_3COCH_3 (газ)	250—320	$\xrightarrow{h\nu} \text{C}_2\text{H}_6 + \text{CO}$ 125°С, $p \sim 50$ мм рт. ст.	1,0	Herr, Noyes, 1940
ClCH_2COOH	254	Сольволиз с отщеплением Cl^-	0,31	Smith, 1939
CH_3I	254	Изотопный обмен 131I	1,0	Harris, Willard, 1954
UO_2^{2+}	200—440	Окисление оксалат-иона	0,53	Discher, 1963
Лейкоинанид зеленого	250—340	Образование окрашенного катиона малахитового зеленого	1,0	Galvert, Rechen, 1952
$[(\text{CH}_3)_2\text{NC}_6\text{H}_4]_2\text{C}(\text{CN})\text{C}_6\text{H}_5$	250—480	Образование ионов двухвалентного железа	1,25—0,9	Hatchard, Parker, 1956; Kurien, 1971
Ферриоксалат калия $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$	280—380	$\text{Cl}_2 + [\text{Fe}] \xrightarrow{h\nu} 2\text{HCl}$	15—16	Cremer, Margreiter, 1966
Cl_2	315—600	Отщепление роданид-аниона	0,3	Wagner, Adamson, 1966
Соль Рейнике $\text{K}[(\text{Cr}(\text{NH}_3)_2(\text{NCS})_4)]$	450—700	Распад с выделением C_2F_4	0,1	
$[\text{Cr}(\text{H}_2\text{NCSNH}_2)_3]\text{Cl}_3$	365—635	$\xrightarrow{h\nu} \text{NO} + \text{Cl}_2$ пары	2	Kistiakowsky, 1930
NOCl				

Химический актинометр должен удовлетворять следующим требованиям: 1) квантовый выход реакции должен быть достаточно постоянным в широком диапазоне длин волн (или же должно быть известно его изменение при изменении длины волны); 2) квантовый выход не должен зависеть от интенсивности света и температуры.

В настоящее время известно достаточно большое количество систем, используемых в качестве химических актинометров. В табл. 5.3 приведены сведения о наиболее широко используемых химических актинометрах.

Наилучшим и наиболее часто используемым химическим актинометром является ферриоксалат калия, так как он поглощает свет в широком диапазоне длин волн и имеет высокие квантовые выходы. Ферриоксالاتный актинометр представляет собой раствор комплексной соли $K_3[Fe(C_2O_4)_3] \cdot 3H_2O$ в 0,1 н. серной кислоте. Под действием света протекает реакция



Механизм этой реакции достаточно сложен и включает радикальные стадии. Зависимость квантового выхода фотолиза ферриоксалат-иона от длины волны приведена в табл. 5.4. Двухвалентное железо, которое образу-

Таблица 5.4

Доля поглощенного света и квантовые выходы фотолиза $K_3[(Fe(C_2O_4)_3)]$ для различных длин волн

Концентрация ферриоксалата калия, М	Длина волны облучения, нм	Доля поглощенного света ($l=1,0$ см)	Квантовый выход $\Phi_{Fe^{2+}}$
0,006	254	1,0	1,25
0,006	302	1,0	1,24
0,006	313	1,0	1,24
0,006	334	1,0	1,23
0,006	366	1,0	1,21
0,15		1,0	1,15
0,006	405	0,887	1,14
0,006	436	0,470	1,11
0,15		0,979	1,01
0,15	468	0,717	0,93
0,15	480	0,436	0,94
0,15	509	0,088	0,86
0,15	546	0,041	0,15
0,15	577	0,060	0,013

ется при фотолизе, дает окрашенный комплекс с 1,10-фенантролином. Измеряя интенсивность окраски этого комплекса, можно определить количество образовавшихся ионов Fe^{2+} и отсюда интенсивность источника света по формуле (5.1).

Для измерения интенсивности света ферриоксалатным методом используют раствор ферриоксалата калия такой концентрации, которая обеспечивает, как правило, полное поглощение света на длине волны облучения. Помимо раствора актинометра для проведения измерений необходимы следующие растворы: а) 0,1 н. серная кислота; б) 0,1%-ный водный раствор 1,10-фенантролина; в) буферный раствор: 600 мл 1 н. ацетата натрия + 360 мл 1 н. серной кислоты + вода до объема 1000 мл.

Определение интенсивности проводят следующим образом. Заданный объем V_1 раствора актинометра облучают в течение промежутка времени t . Затем объем V_2 (обычно 1 мл) облученного раствора переносят в мерную колбу объемом $V_3 = 25$ мл, куда добавляют $(10 - V_2)$ мл 0,1 н. серной кислоты, 2 мл раствора «б» и 5 мл раствора «в». Объем раствора в колбе доводят до метки водой, перемешивают и дают постоять в темноте в течение 30 мин для того, чтобы в системе установилось равновесие. Далее измеряют оптическую плотность раствора образовавшегося комплекса двухвалентного железа с 1,10-фенантролином. Количество образовавшегося двухвалентного железа определяют по формуле:

$$N_{\text{Fe}^{2+}} = 10^{-3} \frac{V_1 \cdot V_3 \cdot D}{V_2 \cdot t \cdot \epsilon}, \quad (5.32)$$

где V_2 — объем облученного раствора актинометра, взятый для анализа, мл; V_3 — конечный объем, до которого разбавляется раствор V_2 ; D — оптическая плотность раствора комплекса при 510 нм; ϵ — коэффициент экстинкции при 510 нм, равный $1,11 \cdot 10^4 \text{ М}^{-1} \cdot \text{см}^{-1}$; t — длина оптического пути.

Из формул (5.1) и (5.2) получаем для интенсивности света следующее выражение:

$$I = 10^{-3} \frac{V_1 \cdot V_3 \cdot D}{V_2 \cdot t \cdot \Phi} \text{ (эйнштейн} \cdot \text{с}^{-1}), \quad (5.33)$$

где Φ — квантовый выход распада ферриоксалата ка-

лия на актинометрируемой длине волны. Времена облучения t обычно выбирают таким образом, чтобы изменение оптической плотности составляло 0,1—0,6. Для большей точности обычно проводят холостой опыт с необлученным образцом.

Образование комплекса между 1,10-фенантролином и ионами Fe^{2+} значительно ускоряется при рН 4,0—4,2. Вследствие этого процесс измерения интенсивности источника света ферриоксалатным методом можно ускорить. В качестве быстродействующего ферриоксалатного актинометра используют смесь 0,12 М раствора ферриоксалата в 0,1 н. серной кислоте, раствор «б» и раствор ацетатного буфера в отношении 5 : 2 : 3. Для поддержания нужного рН (4,0—4,2) необходимо использовать буферный раствор большой емкости. Далее из полученного раствора отбирают объем в кювету для облучения, измеряют оптическую плотность раствора при $\lambda = 510$ нм. Образец облучают через различные промежутки времени, записывая каждый раз спектр поглощения. Строят зависимость оптической плотности от времени и определяют интенсивность источника света по формуле:

$$I = 10^{-3} \frac{VD}{\epsilon l \Phi t} \quad (5.34)$$

где $\Phi = 1,1$.

Раствор компонентов стабилен в темноте, но лучше готовить его непосредственно перед измерением.

Для определения интенсивности видимого света (450—600 нм) в качестве актинометра используют водный раствор соли Рейнике. При облучении раствора этой соли происходит обмен лигандов в комплексном анионе, в результате чего в растворе появляется свободный роданид-ион, а его место в комплексе занимает вода. Механизм этой реакции до конца не ясен, но важен тот факт, что квантовый выход образования свободных роданид-ионов мало меняется с изменением длины волны облучения. Роданид-ионы образуют с ионами трехвалентного железа окрашенную соль. По интенсивности окраски роданида железа определяют концентрацию образовавшихся при фотолизе ионов NCS^- , а затем интенсивность света. Для проведения актинометрии перекристаллизованную соль Рейнике растворяют в воде, достигая такой концентрации, чтобы

в актинометрируемой области наблюдалось полное поглощение света. Раствор подкисляют несколькими каплями 1 н. серной кислоты до pH 5,3—5,5. Если для достижения полного поглощения необходима концентрация соли, превышающая 0,01 М, то перед началом измерений раствор нужно отфильтровать. Далее V_1 мл раствора актинометра облучают различные промежутки времени. Интервалы облучения должны быть выбраны таким образом, чтобы общая глубина фотоллиза не превышала 10%. После облучения из каждого образца отбирают V_2 мл облученного раствора и добавляют к нему не менее $3V_2$ мл 0,1 М раствора $\text{Fe}(\text{NO}_3)_3 \cdot 9\text{H}_2\text{O}$ в 0,5 М хлорной кислоте (до суммарного объема V_3). Затем записывают оптические плотности на длине волны 450 нм и строят график изменения этой оптической плотности от времени. Поскольку реакция может идти в темноте, оптическую плотность необходимо измерять относительно необлученного образца, с которым проводят те же операции.

Интенсивность света определяется по формуле (5.33), где Φ — квантовый выход образования анионов NCS^- на длине волны облучения; D — оптическая плотность раствора роданида железа при 450 нм; ϵ' — коэффициент экстинкции роданида железа, равный при 450 нм $4,3 \cdot 10^3 \text{ М}^{-1} \cdot \text{см}^{-1}$. Значения квантовых вы-

Таблица 5.5

Коэффициенты экстинкции и квантовые выходы фотоллиза соли Рейнике $\text{K}[\text{Cr}(\text{NH}_3)_2(\text{NCS})_4]$ при различных длинах волн ($T = 296 \text{ К}$, $\text{pH} = 5,3$)

Длина волны, нм	Коэффициент экстинкции соли Рейнике, $\text{М}^{-1} \cdot \text{см}^{-1}$	Квантовый выход Φ
392	93,5	0,316
416	67,5	0,310
452	31,2	0,311
504	97,5	0,299
520	106,5	0,286
545	90,5	0,282
585	43,8	0,270
600	29,0	0,276
676	0,748	0,271
713	0,35	0,284
735	0,27	0,302
750	0,15	0,273

ходов фотолиза соли Рейнике для различных длин волн приведены в табл. 5.5.

Для измерений малых интенсивностей света ($<5 \cdot 10^{-11}$ эйнштейн $\cdot$ с $^{-1}$) в области длин волн 250—330 нм хорошим актинометром является спиртовой раствор лейкоцианида малахитового зеленого, подкисленный соляной кислотой до pH 2. При фотолизе лейкоцианида малахитового зеленого образуется окрашенный ион, который стабилен в кислом спиртовом растворе и имеет максимум поглощения при $\lambda=620$ нм. Концентрация раствора выбирается таким образом, чтобы поглощение его в кювете на актинометрируемой длине волны было полным. Определенный объем V актинометра помещают в кювету и подвергают фотолизу в течение различных промежутков времени. Время облучения выбирается так, чтобы оптическая плотность при $\lambda=620$ нм не превышала 0,15, поскольку образующиеся ионы поглощают ультрафиолетовый свет и могут действовать как внутренний фильтр. Это приводит к заниженным результатам. После облучения измеряют оптическую плотность при $\lambda=620$ нм и строят график ее зависимости от времени фотолиза. Интенсивность света определяют по формуле (5.34), где V — объем облучаемого раствора актинометра; D — оптическая плотность в максимуме поглощения красителя при $\lambda=620$ нм; ϵ — коэффициент экстинкции иона при 620 нм, равный $9,49 \cdot 10^4$ М $^{-1}$ $\cdot$ см $^{-1}$; Φ — квантовый выход фотолиза, равный 1.

Измерение квантовых выходов фотохимических реакций

Для экспериментального определения квантового выхода необходимо знать количество распавшегося или образовавшегося вещества ΔN_t за время облучения t и интенсивность поглощенного света (I_a):

$$\Phi = \frac{\Delta N_t}{I_a \cdot t}. \quad (5.35)$$

Число распавшихся или образовавшихся молей вещества ΔN_t определяют обычными химическими и физико-химическими методами из изменения его концентрации:

$$\Delta N_t = V \cdot \Delta c_t, \quad (5.36)$$

где V — объем облучаемого раствора.

Часто определение концентрации производится спектрофотометрическим методом. Тогда количество образовавшегося продукта связано с изменением оптической плотности вещества ΔD_t следующим выражением:

$$\Delta N_t = \frac{V \cdot \Delta D_t}{\varepsilon \cdot l}, \quad (5.37)$$

где ε — коэффициент экстинкции, $M^{-1} \cdot cm^{-1}$; l — длина оптического пути, см.

Значительно большие трудности возникают при определении интенсивности поглощенного света. Для более точного определения его необходимо, чтобы свет, вызывающий реакцию, был монохроматическим или же содержал узкую часть спектра. В этом случае можно воспользоваться законом Бугера—Ламберта—Бера:

$$I = I_0 e^{-D_\lambda}, \quad (5.38)$$

где I_0 — интенсивность света, прошедшего через кювету с растворителем; I — интенсивность света, прошедшего через кювету с раствором; D_λ — оптическая плотность раствора на длине волны облучения.

Количество света, поглощенного к моменту времени t , будет равно:

$$I_a = I_0 \int_0^t (1 - 10^{-D_\lambda}) dt. \quad (5.39)$$

Из уравнений (5.37) и (5.39) получаем выражение для квантового выхода:

$$\Phi = \frac{V \cdot \Delta D_t}{\varepsilon I_0 \int_0^t (1 - 10^{-D_\lambda}) dt}. \quad (5.40)$$

В том случае, когда свет данной длины волны поглощается несколькими реагентами, а реагирует лишь один из них, необходимо учитывать свет, поглощенный этим реагентом (I_a^i). Количество поглощенного света в этом случае рассчитывается по формуле:

$$I_a^i = I_0 \int_0^t \frac{D_\lambda^i}{D_\lambda} (1 - 10^{-D_\lambda}) dt, \quad (5.41)$$

где D_{λ}^i — оптическая плотность реагирующего вещества на длине волны облучения. Из уравнений (5.37) и (5.41) получаем

$$\Phi = \frac{V \Delta D_t}{e I_0 \int_0^t \frac{D_{\lambda}^i}{D_{\lambda}} (1 - 10^{-D_{\lambda}}) dt}. \quad (5.42)$$

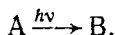
В пленках, где отсутствует диффузия, объем облучаемого образца $V = S \cdot l$ см³, где S — площадь, на которую падает свет, а l — толщина пленки. Тогда

$$\Phi = 10^{-3} \frac{S \cdot \Delta D_t}{e \cdot I_a}, \quad (5.43)$$

где I_a определяется согласно формулам (5.39) или (5.41). Иногда количество поглощенного света не меняется или слабо меняется во времени. Это происходит при сенсibilизированном фотоллизе или же при большой оптической плотности поглощающего вещества, когда $D_{\lambda} \gg 1$. В этом случае $I_n = \text{const}$. Если поглощение полное, то $I_n = I_0$ и фотохимическая реакция формально подчиняется уравнению нулевого порядка. Квантовый выход при этом определяется формулой:

$$\Phi = \frac{V \cdot \Delta D_t}{e \cdot l \cdot I_0 \cdot t}. \quad (5.44)$$

Рассмотрим подробно, каким образом экспериментально определяется квантовый выход образования продукта В в растворе для необратимой реакции



Определенный объем V раствора вещества А помещают в кювету толщиной l и облучают различные промежутки времени Δt , измеряя после каждого промежутка Δt оптическую плотность вещества В. Оптическую плотность лучше измерять в максимуме поглощения (погрешность измерений при этом минимальна). Далее строят зависимость оптической плотности от количества поглощенного света и определяют квантовый выход, пользуясь соответствующими формулами.

Рассмотрим несколько возможных случаев.

Случай 1. Спектры поглощения исходного вещества А и продукта В не перекрываются. Свет поглощается

полностью, т. е. за время проведения эксперимента $D_A \gg 1$. При полном поглощении света квантовый выход определяется по формуле (5.44). В этом случае зави-

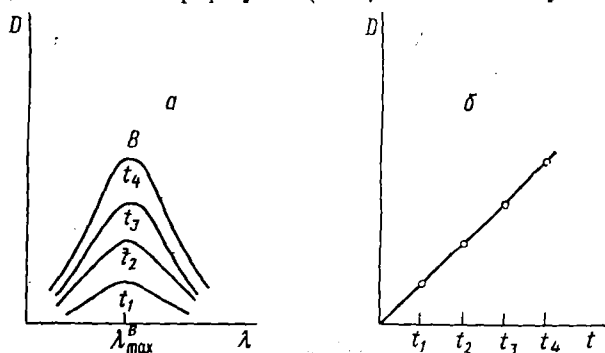


Рис. 5.17. Изменение оптической плотности продукта реакции (а) и ее зависимость от времени фотолиза (б)

симость оптической плотности продукта реакции В от времени фотолиза будет выражаться прямой линией (рис. 5.17).

Случай 2. Спектры поглощения веществ А и В не перекрываются. Вещество А, поглощающее свет, расходу-

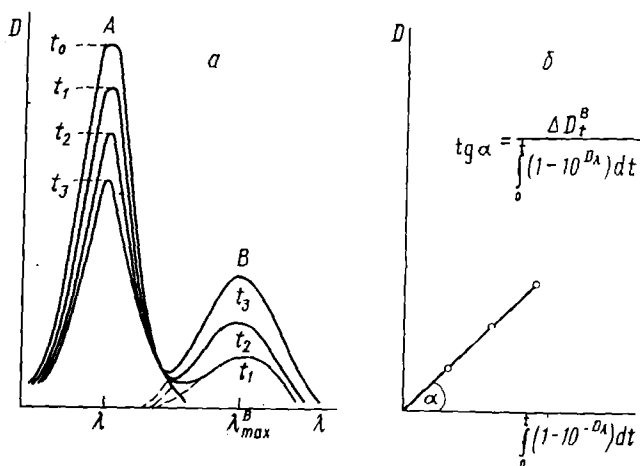


Рис. 5.18. Изменение спектров поглощения исходного вещества и продукта реакции (а) и зависимость оптической плотности продукта реакции от $\int_0^t (1 - 10^{-D_A}) dt$ (б)

ется в ходе фотолиза. В этом случае будет изменяться во времени интенсивность поглощенного света, она будет падать и зависимость оптической плотности от времени будет нелинейна.

Вообще говоря, квантовый выход в момент времени $t=0$ можно определить, строя касательную к кинетической кривой и далее, как описано выше. Однако этот метод недостаточно удобен. На рис. 5.18 изображено изменение оптической плотности веществ А и В в ходе фотолиза.

За промежуток времени $\Delta t_1 = t_1 - t_0$ оптическая плотность вещества А на длине волны облучения изменилась от $D_{\lambda}^A(t_0)$ до $D_{\lambda}^A(t_1)$. Доля поглощенного света за промежуток времени Δt_1 (доза облучения) будет равна:

$$1 - 10^{-\frac{D_{\lambda}^A(t_0) - D_{\lambda}^A(t_1)}{2}} = 1 - 10^{-\overline{D_{\lambda}^A(\Delta t_1)}}. \quad (5.45)$$

Значение $\int_0^t (1 - 10^{-D_{\lambda}^A}) dt$ в точке 1 будет равно:

$$[1 - 10^{-\overline{D_{\lambda}^A(\Delta t_1)}}] \cdot \Delta t_1. \quad (5.46)$$

Аналогично для промежутка времени $\Delta t_2 = t_2 - t_1$ доля поглощенного света равна:

$$1 - 10^{-\frac{D_{\lambda}^A(t_1) - D_{\lambda}^A(t_2)}{2}} = 1 - 10^{-\overline{D_{\lambda}^A(\Delta t_2)}}. \quad (5.47)$$

Таким образом,

$$\int_0^t (1 - 10^{-D_{\lambda}^A(t)}) dt \approx \sum_{\Delta t} (1 - 10^{-\overline{D_{\lambda}^A(\Delta t)}}) \Delta t, \quad (5.48)$$

где $\overline{D_{\lambda}^A(\Delta t)}$ есть средняя оптическая плотность вещества А на длине волны облучения λ за промежуток времени Δt .

Зависимость оптической плотности вещества В от $\int_0^t (1 - 10^{-D_{\lambda}^A(t)}) dt$ будет при этом выражаться прямой линией (рис. 5.18 б). Подставляя величину наклона

этой прямой $\Delta D_{\lambda} / \int_0^t (1 - 10^{-D_{\lambda}}) dt$ в уравнение (5.40), получаем значение квантового выхода.

Случай 3. Вещество А расходуется в ходе фотолиза. Спектры поглощения исходного вещества А и продукта фотолиза В частично перекрываются. При этом длина

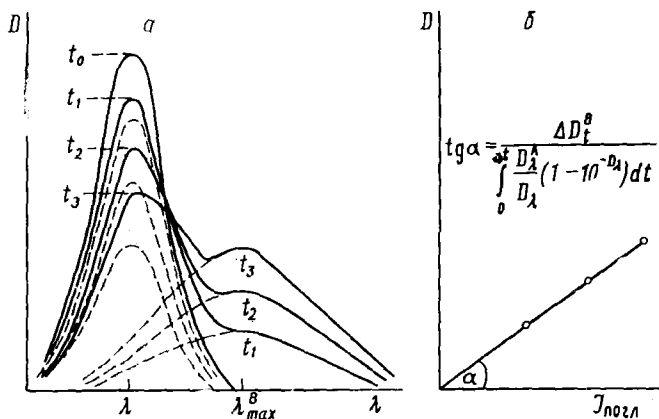


Рис. 5.19. Изменение спектров поглощения исходного вещества и продукта реакции (а) и зависимость оптической плотности продукта реакции от I_a (б)

волны фотолизующего света λ такова, что он поглощается как веществом А, так и веществом В. Продукт В при этом не фотолизуется (рис. 5.19, а).

Если спектры поглощения веществ А и В перекрываются частично, всегда можно найти такую длину волны λ_1 , на которой поглощает только продукт В. В нашем случае это $\lambda_1 = \lambda_{\max}^B$.

Зная коэффициент экстинкции вещества В на различных длинах волн, можно всегда определить оптическую плотность вещества В на длине волны облучения λ по формуле:

$$D_{\lambda}^B = \frac{\epsilon_{\lambda}^B D_{\lambda_1}^B}{\epsilon_{\lambda_1}^B}. \quad (5.49)$$

За промежуток времени $\Delta t = t_1 - t_0$ оптическая плотность продукта при длине волны λ_1 изменилась от $D_{\lambda_1}^B(t_0) = 0$ до $D_{\lambda_1}^B(t_1)$. При этом оптическая плотность исходного вещества А изменилась от

$$D_{\lambda}^A(t_0) = D_{\lambda}(t_0) - D_{\lambda}^B(t_0) \quad (5.50)$$

до

$$D_{\lambda}^A(t_1) = D_{\lambda}(t_1) - D_{\lambda}^B(t_1), \quad (5.51)$$

где $D_{\lambda}(t_0)$ и $D_{\lambda}^B(t_1)$ — измеряемая оптическая плотность на длине волны облучения в моменты времени t_0 и t_1 (рис. 5.19а), а $D_{\lambda}^B(t_0)$ и $D_{\lambda}^B(t_1)$ — соответствующие значения оптической плотности вещества В на длине волны облучения, вычисленные по формуле (5.49). Поскольку в данном случае свет поглощается двумя веществами, а реагирует лишь одно, для определения количества поглощенного света нужно использовать формулу (5.40).

Доля света, поглощенного веществом А за время Δt_1 , будет определяться выражением:

$$\frac{\overline{D_{\lambda}^A(\Delta t_1)}}{\overline{D_{\lambda}(\Delta t_1)}} (1 - 10^{-D_{\lambda}(\Delta t)}). \quad (5.52)$$

Значение интеграла в точке 1 (рис. 5.19б) равно:

$$\frac{\overline{D_{\lambda}^A(\Delta t_1)}}{\overline{D_{\lambda}(\Delta t_1)}} [1 - 10^{-D_{\lambda}(\Delta t)}] \Delta t_1. \quad (5.53)$$

Аналогично определяется доля света, поглощенного за любой промежуток времени Δt .

Таким образом,

$$\int_0^t \frac{D_{\lambda}^A}{D_{\lambda}} (1 - 10^{-D_{\lambda}}) dt = \Sigma \frac{\overline{D_{\lambda}^A(\Delta t)}}{\overline{D_{\lambda}(\Delta t)}} [1 - 10^{-D_{\lambda}(\Delta t)}]. \quad (5.54)$$

Зависимость $D_{\lambda_1}^B$ от $\int_0^t \frac{D_{\lambda}^A}{D_{\lambda}} (1 - 10^{-D_{\lambda}}) dt$ будет прямой (рис. 5.19б). Подставляя величину наклона полученной прямой в уравнение (5.42), получаем значение квантового выхода образования продукта В.

Случай 4. Этот случай аналогичен предыдущему с той разницей, что спектры поглощения исходного вещества А и продукта фотолиза В полностью перекрываются. Однако вследствие различных коэффициентов экстинкции веществ А и В суммарный спектр поглощения будет изменяться (рис. 5.20а).

Квантовый выход реакции при полностью перекрывающихся спектрах можно рассчитывать лишь в том случае, если суммарная концентрация веществ А и В не меняется во времени, т. е.

$$c^A(t) + c^B(t) = \text{const} = c^A(t_0). \quad (5.55)$$

Пусть облучение производится светом с длиной волны λ и оптическая плотность определяется на этой же длине волны. Выбирается произвольно другая длина

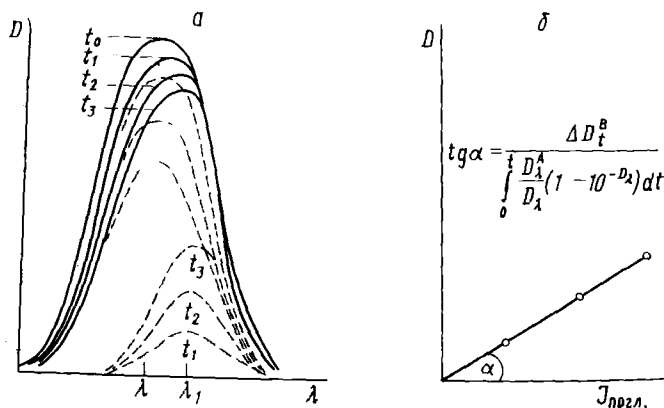


Рис. 5.20. Изменение спектров поглощения исходного вещества и продукта реакции (а) и зависимость оптической плотности продукта реакции от J_a (б)

волны: $\lambda = \lambda_1$ (лучше, если она соответствует максимальным изменениям оптической плотности). Далее необходимо найти значения оптической плотности вещества В на этой длине волны $D_{\lambda_1}^B$ в различные моменты времени. Далее, как и в предыдущем случае, строят зависимость $D_{\lambda_1}^B$ от соответствующего интеграла (рис. 5.20б). Из величины наклона полученной прямой находят квантовый выход.

Для построения нужной зависимости необходимо знать значения $D_{\lambda_1}^B$ и D_{λ}^A в различные моменты времени. Рассмотрим, каким образом определяются эти величины.

В момент времени $t=t_0=0$ измеряемая оптическая плотность на длине волны λ равна:

$$D_{\lambda}(t_0) = D_{\lambda}^A(t_0) = \varepsilon_{\lambda}^A c^A(t_0) l, \quad (5.56)$$

а на длине волны λ_1 —

$$D_{\lambda_1}(t_0) = \varepsilon_{\lambda_1}^A c^A(t_0) l. \quad (5.57)$$

В момент времени $t=t_1$ измеряемая оптическая плотность на длине волны λ равна:

$$D_{\lambda}(t_1) = D_{\lambda}^A(t_1) + D_{\lambda}^B(t_1) = \varepsilon_{\lambda}^A c^A(t_1) l + \varepsilon_{\lambda}^B c^B(t_1) l. \quad (5.58)$$

Из условия (5.55) получаем

$$c^B(t_1) = c^A(t_0) - c^A(t_1). \quad (5.59)$$

Тогда из уравнений (5.58) и (5.59) получаем для концентрации веществ А и В:

$$\begin{aligned} c^A(t_1) &= \frac{D_{\lambda}(t_1) - (\varepsilon_{\lambda}^B/\varepsilon_{\lambda}^A) D_{\lambda}^A(t_0)}{(\varepsilon_{\lambda}^A - \varepsilon_{\lambda}^B) l}; \\ c^B(t_1) &= \frac{D_{\lambda}(t_1) - D_{\lambda}(t_0)}{(\varepsilon_{\lambda}^B - \varepsilon_{\lambda}^A) l}. \end{aligned} \quad (5.60)$$

Отсюда находим оптические плотности вещества А на длине волны облучения λ и вещества В на длине волны λ_1 в момент времени t_1 :

$$\begin{aligned} D_{\lambda}^A(t_1) &= \varepsilon_{\lambda}^A c^A(t_1) l = \varepsilon_{\lambda}^A \frac{D_{\lambda}(t_1) - (\varepsilon_{\lambda}^B/\varepsilon_{\lambda}^A) D_{\lambda}^A(t_0)}{\varepsilon_{\lambda}^A - \varepsilon_{\lambda}^B}; \\ D_{\lambda_1}^B(t_1) &= \varepsilon_{\lambda_1}^B c^B(t_1) l = \varepsilon_{\lambda_1}^B \frac{D_{\lambda}(t_1) - D_{\lambda}(t_0)}{\varepsilon_{\lambda}^B - \varepsilon_{\lambda}^A}. \end{aligned} \quad (5.61)$$

Аналогичным образом определяются оптические плотности для любого момента времени t_i . Для более точного определения квантового выхода необходимо проводить аналогичные расчеты для нескольких значений длин волн.

Описанные выше способы определения квантовых

выходов применимы к необратимым фотохимическим реакциям. Рассмотрим теперь способ определения квантовых выходов для обратимой реакции



Запишем кинетическое уравнение для скорости прямой и обратной реакций:

$$W_A = \frac{1}{V} \frac{dA}{dt} = \frac{1}{V} (\Phi_A I_a^A - \Phi_B I_a^B), \quad (5.62)$$

где Φ_A и Φ_B — квантовые выходы прямой и обратной реакций; I_a^A и I_a^B — количество света, поглощенное веществом А и В соответственно; V — объем облучаемого раствора:

$$I_a^A = I_0 \frac{D^A}{D} (1 - 10^{-D}); \quad (5.63)$$

$$I_a^B = I_0 \frac{D^B}{D} (1 - 10^{-D}), \quad (5.63)$$

где I_0 — количество падающего света; D^A и D^B — оптические плотности веществ А и В. Тогда

$$W_A = \frac{I_0 l}{V} (1 - 10^{-D}) \frac{\Phi_A \varepsilon_A [A] - \Phi_B \varepsilon_B [B]}{D}. \quad (5.64)$$

В условиях фотостационарности для любой длины волны получаем

$$(\Phi_A \varepsilon_A [\bar{A}])_{\lambda_i} = (\Phi_B \varepsilon_B [\bar{B}])_{\lambda_i};$$

$$\left(\frac{[\bar{A}]}{[\bar{B}]} \right)_{\lambda_i} = \frac{\Phi_B}{\Phi_A} \left(\frac{\varepsilon_B}{\varepsilon_A} \right)_{\lambda_i}. \quad (5.65)$$

Зная спектры поглощения форм А и В и равновесные концентрации из (5.65), можно найти отношение квантовых выходов прямой и обратной реакций.

Теперь рассмотрим метод определения квантового выхода прямой реакции Φ_A . Вводя степень превращения α :

$$\alpha = \frac{[B]}{[A_0]}; \quad 1 - \alpha = \frac{[A]}{[A_0]}, \quad (5.66)$$

где $[A]_0$ — начальная концентрация вещества А, в

уравнение (5.64), получим

$$\frac{d\alpha}{dt} = \frac{I_0(1-10^{-D})l}{VD} [\varepsilon_A(1-\alpha)\Phi_A - \varepsilon_B\alpha\Phi_B]. \quad (5.67)$$

Интегрируя (5.67), получаем

$$\int_0^\alpha \frac{d\alpha}{\alpha(\varepsilon_B\Phi_B + \varepsilon_A\Phi_A) - \varepsilon_A\Phi_A} = -\frac{I_0l}{V} \int_0^t \frac{(1-10^{-D})}{D} dt. \quad (5.68)$$

При фотостационарном состоянии $d\bar{\alpha}/dt=0$, тогда

$$\begin{aligned} \varepsilon_A(1-\bar{\alpha})\Phi_A - \varepsilon_B\bar{\alpha}\Phi_B &= 0; \\ \bar{\alpha} &= \frac{\varepsilon_A\Phi_A}{\varepsilon_A\Phi_A + \varepsilon_B\Phi_B}. \end{aligned} \quad (5.69)$$

Подставляя значение $\bar{\alpha}$ в уравнение (5.68), получим

$$\int_0^\alpha \frac{d\alpha}{\alpha \frac{\varepsilon_A\Phi_A}{\bar{\alpha}} - \varepsilon_A\Phi_A} = -\frac{I_0l}{V} \int_0^t \frac{(1-10^{-D})}{D} dt. \quad (5.70)$$

Интегрируя (5.70), получаем

$$\ln\left(1 - \frac{\alpha}{\bar{\alpha}}\right) = -\frac{\varepsilon_A\Phi_A I_0}{\bar{\alpha}V} \int_0^t \frac{(1-10^{-D})}{D} dt. \quad (5.71)$$

Для любой длины волны λ_i :

$$\alpha = \frac{(D-D_A^0)\lambda_i}{(D_A^0)\lambda_i} = \frac{\Delta D_{\lambda_i}}{(D_A^0)\lambda_i}; \quad \bar{\alpha} = \frac{\overline{\Delta D}_{\lambda_i}}{(D_A^0)\lambda_i}. \quad (5.72)$$

Тогда

$$\ln\left(1 - \frac{\Delta D_{\lambda_i}}{\overline{\Delta D}_{\lambda_i}}\right) = -\frac{\varepsilon_A\Phi_A I_0}{\bar{\alpha}V} \int_0^t \frac{(1-10^{-D})}{D} dt. \quad (5.73)$$

Проводя численное интегрирование, как описано выше для необратимых реакций, в правой части выражения (5.73), строят зависимость $\ln(1 - \Delta D_{\lambda_i}/\overline{\Delta D}_{\lambda_i})$ от

$\int_0^t \frac{1-10^{-D}}{D} dt$ и из величины наклона прямой к оси

абсцисс, равной $\frac{\epsilon_A \Phi_A I}{\bar{\alpha} V} I_0$, определяют квантовый выход. Длина волны λ_i выбирается такой, чтобы изменение ΔD_{λ_i} имело максимальное значение (в максимуме поглощения вещества В). Величина ΔD_{λ_i} вычисляется по уравнению (5.72), так как величина $\bar{\alpha}$ обычно измеряется независимо.

Если проводить фотолиз в точке равного поглощения, когда $\epsilon^A = \epsilon^B$ и I_π не зависит от времени, то уравнение (5.73) трансформируется:

$$\ln \left(1 - \frac{\Delta D}{\Delta \bar{D}} \right) = - \frac{I_0 (1 - 10^{-D}) \Phi_A \cdot I \cdot \epsilon_A}{V D_A^0 \bar{\alpha}}. \quad (5.74)$$

В этом случае строят зависимость $\ln(1 - \Delta D / \Delta \bar{D})$ от времени и находят квантовый выход прямой реакции.

§ 8. ПРАКТИЧЕСКИЕ РАБОТЫ

1. Определение квантового выхода реакции фотогидролиза бензилацетата

Реакция фотогидролиза бензилацетата протекает в первом синглетном возбужденном состоянии через стадию образования карбониевых ионов.

Кинетические измерения проводят в стандартных кварцевых кюветах с оптическим путем 1 см. За кинетикой реакции следят по выделению уксусной кислоты в ходе облучения. Концентрацию образовавшейся уксусной кислоты определяют спектрофотометрически с использованием индикатора бромфенолового синего. Для этого индикатора характерно наличие в спектре поглощения двух максимумов при 430 и 593 нм, соотношение которых линейно зависит от концентрации кислоты.

Образцы облучают светом ртутной лампы ПРК-7 через хлорбромный фильтр, обеспечивающий пропускание в области длин волн $240 \leq \lambda \leq 270$ нм. Растворы бензилацетата (концентрация около $4 \cdot 10^{-3}$ моль/л) в 20%-ном водном ацетонитриле облучают в течение 1—6 мин, затем в кювету добавляют постоянное (0,05 мл) во всех опытах количество индикатора (0,1%-ный раствор в 20%-ном спирте) и записывают спектр поглощения индикатора. Для определения ко-

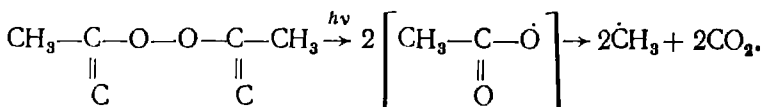
личества выделившейся кислоты в области концентраций уксусной кислоты от 10^{-4} до 10^{-6} моль/л используют калибровочный график. Из полученных экспериментальных данных определяют квантовый выход реакции.

2. Определение квантового выхода реакции фотогидролиза 1-нафтилметиляцетата

Раствор 1-нафтилметиляцетата ($3 \cdot 10^{-3}$ моль/л) в 20%-ном водном ацетонитриле облучают светом ртутной лампы ДРШ-1000 через светофильтр для выделения линий ртутного спектра $\lambda = 313$ нм в течение 1—6 мин. Определение количества уксусной кислоты, образовавшейся при фотогидролизе, и квантового выхода реакции проводят аналогично описанному выше для реакции фотогидролиза бензиляцетата.

3. Исследование фотосенсибилизированного распада перекиси ацетила

Распад молекул перекиси ацетила происходит по O—O связи с образованием ацетоксирадикалов, которые, будучи неустойчивыми, распадаются при первом же колебании:



Сенсибилизирующее действие ароматических соединений связано с переносом энергии с триплетного уровня молекул сенсибилизатора на диссоциативный триплетный уровень молекулы перекиси ацетила.

Исследования проводят в откачанных гептановых растворах с концентрацией перекиси ацетила 4×10^{-2} моль/л и сенсибилизатора 10^{-1} моль/л. Распад перекиси в жидком растворе в гептане изучают по выделению CO_2 , концентрацию которого в газовой фазе над раствором определяют с помощью ИК-спектроскопии по полосе поглощения 2349.3 см^{-1} в специальной кювете (рис. 5.21а).

В качестве сенсибилизаторов используют следующие соединения:

Сенсибилизатор	Длина волны возбуждающего света, нм	Энергия триплет- ного состояния, кДж/моль
1-хлорнафталин	312	246,9
Кетон Михлера	365	255,2
Антрахинон	313	261,1
Бензофенон	365	286,6

Из зависимости количества образовавшейся дву-
окиси углерода от времени фотолиза определяют кван-
товый выход разложения для каждого сенсибилизато-
ра. По зависимости квантового выхода разложения пе-

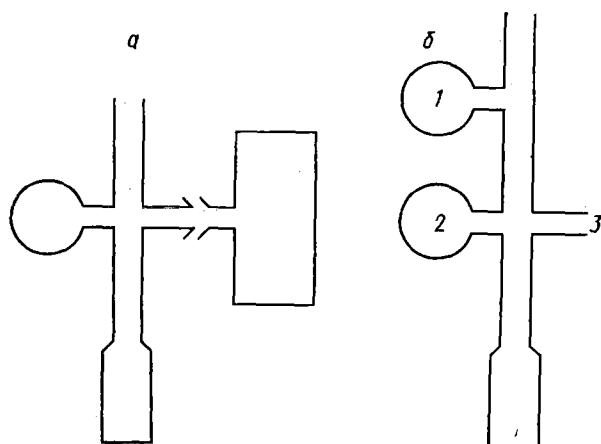
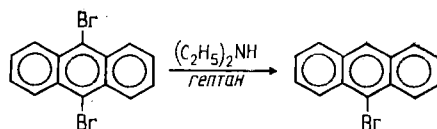


Рис. 5.21. Кюветы для исследования фотосенсибили-
зированного распада перекиси ацетила (а) и цепного
распада *п*-метоксифенилгидразоний борфторид в вод-
ном растворе (б)

рекиси ацетила от энергии триплетного состояния мо-
лекулы сенсибилизатора определяют энергию возбуж-
денного диссоциативного состояния перекиси ацетила.

4. Исследование реакции фотоэлиминирования брома из 9, 10-дибромантрацена

Реакция фотоэлиминирования брома из 9,10-ди-
бромантрацена



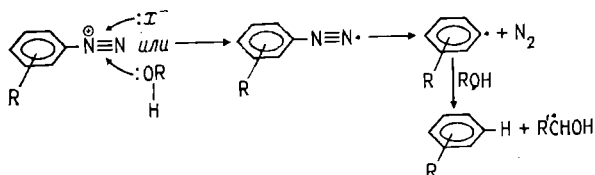
осуществляется из синглетного возбужденного состояния ароматической молекулы.

За кинетикой реакции, происходящей при действии света $\lambda = 405$ нм, наблюдают в невакуумированных 10^{-4} моль/л растворах 9,10-дибромантрацена в гептане по исчезновению его поглощения при 405 нм ($\epsilon = 10^4$ л/моль·см). Определяют квантовый выход реакции при различных концентрациях диэтиламина: 0,01; 0,02; 0,05; 0,1; 0,2 моль/л.

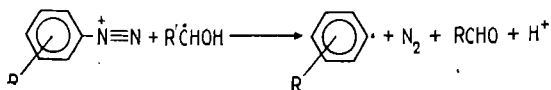
Из зависимости обратного квантового выхода реакции от обратной концентрации диэтиламина определяют значения констант скоростей реакции k_1 и дезактивации k_2 (время жизни возбужденного состояния молекулы 9,10-дибромантрацена в отсутствие диэтиламина $1,5 \cdot 10^{-9}$ с).

5. Сенсibilизированный рибофлавином цепной распад *p*-метоксифенилдиазоний борфторида в водном растворе в присутствии полиэтиленгликоля

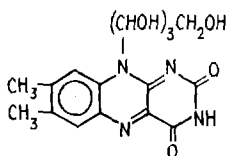
При радикальном распаде солей диазония происходит перенос электрона с молекул среды или же противоиона на возбужденный катион арилдиазония. В результате образуется арильный радикал, который отщипывает атом водорода от молекул среды, образуя продукты фотовосстановления и радикалы среды:



Радикал среды может передать электрон другому катиону арилдиазония, приводя к его распаду:



Таким образом, в системе развивается цепная реакция. Инициировать цепной распад можно как непосредственно возбуждая молекулу диазосоли, так и с помощью добавок, которые образуют радикалы, способные передавать электрон катиону арилдиазония. Таким инициатором может служить рибофлавин (РФ):



Реакцию проводят в откачанных растворах. Для предотвращения темновой реакции распада соли диазония ее раствор готовят в 0,2 М щавелевой кислоты. В вакуумную кювету, изображенную на рис. 5.21б, заливают следующие растворы: в шарик 1 — 2,5 мл раствора $5 \cdot 10^{-5}$ М в 0,2 М щавелевой кислоте, в шарик 2

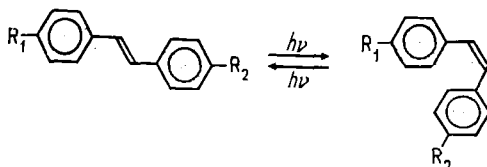


через отверстие 3 — 2,5 мл раствора $2 \cdot 10^{-4}$ М РФ в 50%-ном водном полиэтиленгликоле. Далее из кюветы откачивают воздух на вакуумной установке при многократном повторении цикла: замораживание — откачивание — размораживание. Растворы смешивают непосредственно перед облучением. Облучение проводят светом ртутной лампы, используя светофильтр для выделения линий ртутного спектра $\lambda = 405$ нм. За кинетикой реакции следят спектрофотометрически по исчезновению поглощения диазосоли при $\lambda = 313$ нм. Эксперимент лучше проводить при освещении красным светом. На основании полученных данных по кинетике фотораспада диазосоли рассчитывают длину цепи. Квантовый выход фотоиницирования равен $4 \cdot 10^{-2}$, коэффициент экстинкции диазосоли при $\lambda = 313$ нм равен $2,8 \cdot 10^4$ М $^{-1}$ ·см $^{-1}$, коэффициент экстинкции рибофлавина при $\lambda = 405$ нм равен 10^4 М $^{-1}$ ·см $^{-1}$.

6. Фотоизомеризация стильбенов

Стильбены (I) при облучении светом подвергаются обратимой транс-цисфотопреобразованию. Темновые ре-

акции при этом отсутствуют:



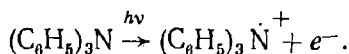
Измерения проводят в растворах толуола или *n*-пропанола спектральной чистоты при концентрации вещества $2 \cdot 10^{-5}$ М. Фотолиз растворов стильбенов наблюдают при облучении ртутной лампой высокого давления ДРШ-500 светом с $\lambda = 313$ нм (стеклянный фильтр). Интенсивность возбуждающего света определяется ферриоксалатным актинометром. Измерения проводятся в стандартной кювете толщиной 1 см.

R_1	R_2	Растворитель	$\bar{\alpha}$	$\epsilon, \text{M}^{-1} \cdot \text{cm}^{-1}$	λ, nm
	<i>m</i> -OCH ₃	толуол	0,7	30 800	313
	H	толуол	0,76	33 200	313
	<i>m</i> -N(CH ₃) ₂	пропанол	0,64	33 800	313

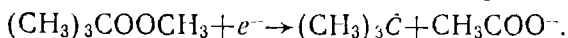
Используя уравнения (5.73), определяют величину квантового выхода.

7. Исследование двухквантовых сенсibilизированных ароматическими соединениями реакций при 77 К

Двухквантовое возбуждение трифениламина приводит к фотоионизации молекулы:



Если в качестве растворителя выбрать вещество, у которого сродство к электрону превышает энергию связи, то в результате диссоциативного захвата электрона будет наблюдаться образование свободных радикалов. Например, при использовании трет-бутилацетата будет наблюдаться образование трет-бутильных радикалов:



При этом скорость накопления свободных радикалов будет пропорциональна интенсивности света во второй степени.

Исследование зависимости скорости накопления радикалов от интенсивности света проводят на вакуумированных замороженных при $77\text{ K } 10^{-2}\text{ M}$ растворах трифениламина в *трет*-бутилацетате, помещенных в тонкостенные кварцевые ампулы диаметром 3 мм. Образцы облучают светом ртутной лампы через светофильтр УФС-2. Регистрация образующихся *трет*-бутильных радикалов производится на радиоспектрометре ЭПР.

Исследуют кинетику накопления *трет*-бутильных радикалов (по высоте центральных компонент спектра ЭПР) при различных интенсивностях падающего света. Интенсивность света, падающего на образец, изменяют при помощи калиброванных сеток. Скорость образования радикалов определяют из начального линейного участка кривой накопления. Из зависимости $\lg W$ от $\lg I$, где W — скорость образования радикалов, I — интенсивность падающего света, определяют порядок реакции.

ЛИТЕРАТУРА

1. Барлтроп Дж., Койл Дж. Возбужденные состояния в органической химии. М., 1978.
2. Введение в фотохимию органических соединений. Под ред. Г. О. Беккера. Л., 1976.
3. Калверт Дж., Питтс Дж. Фотохимия. М., 1968.
4. Теренин А. И. Фотоника молекул красителей и родственных органических соединений. М.; Л., 1967.
5. Турро Н. Молекулярная фотохимия. М., 1967.

ИМПУЛЬСНЫЙ ФОТОЛИЗ

Изучению быстрых химических реакций способствовало внедрение новых методов исследования. Среди таких методов следует отметить струевые, релаксационные и импульсные. Струевые методы основаны на смешении реагирующих веществ за короткий промежуток времени и наблюдении за реакцией одним из аналитических методов, например по спектрам поглощения. Максимальным разрешающим временем струевых методов является 1 мс. Релаксационные методы основаны на том, что систему выводят из состояния равновесия, например при помощи внешнего параметра — температуры, давления, электрического поля, а затем изучают возвращение системы к новому положению равновесия. Интервал времени, доступный измерению релаксационными методами, достигает 10^{-12} с, хотя некоторые из этих методов имеют меньшее разрешение; так, метод температурного скачка — до 10^{-7} с, метод скачка давления — до 10^{-5} с.

Развитие фотохимии и радиационной химии породило такие методы, как импульсный фотолиз и импульсный радиолиз. Они основаны на получении мощного светового импульса или жесткого излучения за короткий промежуток времени, которые воздействуют на химическую систему и приводят к созданию больших концентраций реакционноспособных молекул. Отличие от релаксационных методов заключается в том, что под действием мощных световых, рентгеновских или γ -излучений происходят коренные изменения системы. Импульсные методы исследования широко применяются в изучении механизмов химических и физических процессов в химии, физике и биологии. При помощи метода импульсного фотолиза можно изучать такие реакционноспособные частицы, как свободные радикалы, ион-радикалы, ионы, а также различные промежуточные

продукты и состояния, образующиеся в ходе фотохимических превращений.

Импульсный фотолиз применяется не только для изучения реакций в растворах и газовой фазе, он также широко распространен для исследования быстрых процессов в твердой фазе — в полимерных матрицах или в твердых растворах при низких температурах. Разрешающее время обычных установок импульсного фотолиза 10^{-6} — 10^{-5} с. С развитием лазерной техники разрешающее время уменьшилось до 10^{-12} с.

§ 1. АППАРАТУРА

В настоящее время используются в основном два типа установок импульсного фотолиза — кинетическая и спектрографическая, которые различаются способом регистрации. Кинетическая установка позволяет получать непосредственно кинетическую кривую накопления и гибели промежуточного продукта на любой длине волны регистрации. При помощи спектрографической установки регистрируется весь спектр промежуточных продуктов через определенный промежуток времени после фотолитической вспышки. Кроме наиболее распространенных спектральных методов регистрации используются также другие, например при образовании короткоживущих ионов измеряется кинетика электропроводности.

Принципиальная схема кинетической установки импульсного фотолиза приведена на рис. 6.1а. Основным элементом установки является импульсная лампа 1, через которую происходит разряд конденсатора 2, заряженного до высокого напряжения (от нескольких до десятков киловольт) при помощи зарядного устройства 3. Вблизи импульсной лампы находится кювета 4 с фотолизуемым веществом. Между импульсной лампой и реакционным сосудом помещается светофильтр 5, выделяющий нужную спектральную область фотолитического света. Для регистрации короткоживущих частиц, образующихся в результате фотолиза, используется спектральный метод. Свет от спектральной лампы 1 проходит через кювету с веществом, фокусируется на щель монохроматора 7 и попадает на фотоумножитель 8. Электрический сигнал снимается с анода фотоумножителя и подается на импульсный осцил-

лограф. Запуск осциллографа происходит синхронно со вспышкой фотолитической лампы. Кривая накопления и гибели промежуточного продукта на длине волны его спектра поглощения с экрана осциллографа регистрируется на фотопленку.

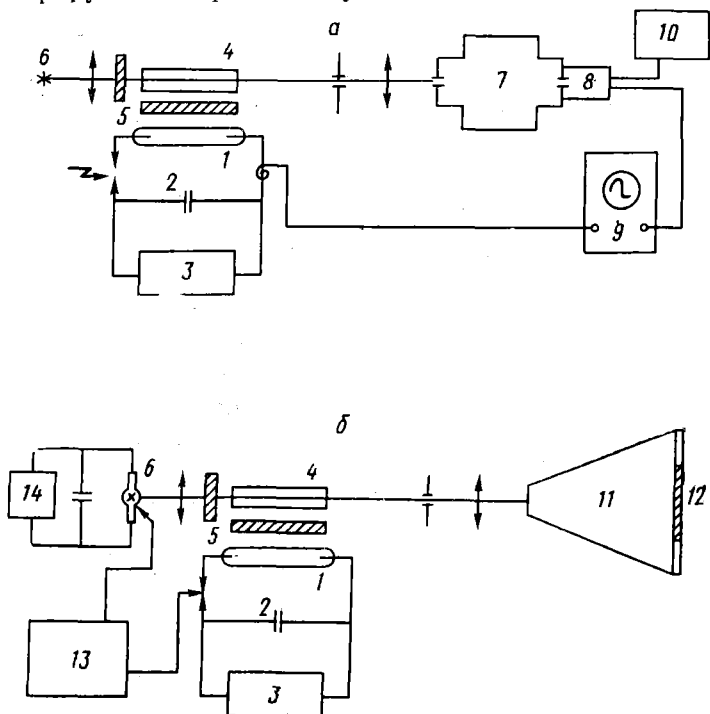


Рис. 6.1. Схема кинетической (а) и спектрографической (б) установки импульсного фотолиза.

1 — импульсная лампа; 2 — конденсатор; 3 — зарядное устройство; 4 — кювета; 5 — фильтры; 6 — спектроскопическая лампа; 7 — монохроматор; 8 — фотоумножитель; 9 — осциллограф; 10 — питание ФЭУ; 11 — спектрограф; 12 — фотопластинка; 13 — блок временной задержки; 14 — питание импульсной спектроскопической лампы

Схема спектрографической установки показана на рис. 6.1, б. Регистрирующим прибором служит спектрограф 11, а в качестве спектроскопического источника света используется спектроскопическая импульсная лампа 1, свет от которой, пройдя реакционный сосуд и

спектрограф, попадает на фотопластинку 12. Спектроскопическая лампа зажигается через определенный промежуток времени после вспышки фотолитической лампы при помощи блока временной задержки 13. Таким образом, получается полный спектр поглощения фотолитизируемого образца. Меняя время задержки, можно получить набор спектров, изменяющихся во времени.

В качестве импульсных фотолитических ламп обычно используются трубчатые импульсные ксеноновые лампы. Такие лампы имеют электрическую мощность до нескольких киловатт. Световая отдача этих ламп составляет $5 \div 20\%$ от электрической мощности. Время вспышки ламп колеблется от 10^{-6} до 10^{-3} с (по уровню $1/e$). Иногда для увеличения излучения в ультрафиолетовой области к ксенону добавляют другие газы, например водород или пары ртути. Используют импульсные лампы и с другим наполнением: кислородом, азотом, аргоном. Ксенон обладает рядом преимуществ перед другими газами: он имеет хорошие спектральные характеристики (сплошной спектр излучения), химическую инертность (нет взаимодействий с электродами), низкий потенциал ионизации. С увеличением энергии разряда максимум излучения смещается в ультрафиолетовую область. Разрешающее время импульсной установки определяется временем затухания светового импульса фотолитической лампы. Время светового импульса фотолитической лампы в свою очередь зависит от нескольких факторов: от типа лампы, электрической энергии, от емкости и индуктивности контура питания. Электрический контур составляя конденсатор, импульсная лампа и соединительные провода. Электрический разряд в контуре носит колебательный или затухающий характер в зависимости от соотношения сопротивления R , индуктивности L и емкости C элементов контура. Наиболее выгодным с точки зрения длительности импульса является соотношение $R = 2\sqrt{L/C}$. Уменьшение времени затухания τ достигается снижением индуктивности соединительных проводов, а также снижением емкости и индуктивности конденсатора ($\tau \sim \sqrt{LC}$). При этом уменьшение энергии вспышки $E = \frac{CU^2}{2}$ компенсируется за счет

увеличения напряжения на конденсаторе U . Увеличение напряжения питания ограничивается фактором разрушения лампы, который пропорционален U^4 . Поскольку разрешающее время определяется световым импульсом, а не электрическим, то важным фактором является рекомбинационное свечение газа, сильно затягивающее световой импульс. Рекомбинационное свечение уменьшается с увеличением внутренней поверхности лампы, уменьшением свободного пробега возбужденных молекул и добавлением тушащих газов (азота, кислорода). Рекомбинационное свечение растет с увеличением энергии вспышки. Иногда для увеличения разрешающей способности установки ($\tau \sim 10^{-7}$ с) используют самосжимающийся импульсный разряд в газах (Z-пинч).

Для изучения фотохимических процессов в растворах наиболее удобным является кинетический вариант установки, которая позволяет быстро и надежно измерять кинетические параметры короткоживущих промежуточных продуктов. Однако при изучении фотоллиза газов предпочтительно использование спектрографической установки, которая становится совершенно необходимой при изучении промежуточных продуктов с линейчатым спектром поглощения.

Применяемые в качестве фотолитических ламп импульсные лампы имеют широкий спектр излучения. На образец попадает не только свет, поглощаемый веществом, но и фотохимически неактивный свет. Мощный световой поток, попадающий на образец, рассеивается стенками кюветы и мельчайшими пылинками, присутствующими в растворе. Рассеянный кюветой свет попадает на щель монохроматора и на фотоумножитель. Если не принимать специальных мер, снижающих интенсивность рассеянного света, то фотоумножитель может перегрузиться и сигнал, поступающий на осциллограф, будет сильно искажен. При использовании спектрографической установки импульсного фотоллиза рассеянный свет создает большой фон на фотографической пластинке при коротком времени регистрации короткоживущих продуктов. Обычно используются следующие приемы для уменьшения рассеянного света, попадающего на фотоумножитель (ФЭУ). Во-первых, применение спектральных ламп с высокой световой интенсивностью позволяет уменьшить щель монохрома-

тора и тем самым снизить интенсивность рассеянного света, попадающего на фотоумножитель. Во-вторых, рассеянный свет не является направленным, и поэтому его интенсивность уменьшается с квадратом расстояния от кюветного отделения до монохроматора. Таким образом, чем дальше находится образец от монохроматора или спектрографа, тем меньше сказывается фон рассеянного света. В-третьих, снижение интенсивности рассеянного света, попадающего на монохроматор или спектрограф, достигается тщательной фокусировкой спектрального источника света и его диафрагмированием перед фокусирующими линзами, находящимися между кюветой и монохроматором. Наконец, для снижения интенсивности неактивного рассеянного света используются светофильтры. При помощи одного или нескольких светофильтров вырезают необходимую спектральную область, так что если промежуточные продукты поглощают в другой области длин волн, то влияние рассеянного света будет отсутствовать, поскольку он поглощается светофильтрами. Так как светофильтры позволяют полностью избавиться от рассеянного света, появляется возможность исследовать промежуточные продукты с временем жизни, сравнимым с временем фотолитической вспышки. В практике импульсного фотоллиза используются, как правило, стеклянные светофильтры. Поскольку большинство органических ароматических соединений поглощает в ближней ультрафиолетовой области, а промежуточные продукты (ионы, радикалы, ион-радикалы и триплетные состояния), как правило, поглощают в видимой области спектра, наиболее важными и широко используемыми светофильтрами являются следующие: УФС-1, УФС-2 и УФС-6. Спектральные характеристики этих светофильтров приведены на рис. 5.13. При использовании кюветы с рубашкой возможно применение жидкостного фильтра.

Применение светофильтров не ограничивается только снижением интенсивности рассеянного света. Очень часто нежелательно поглощение образцом короткого ультрафиолетового излучения, приводящего к диссоциации связей в молекулах. Кроме того, в сложных системах иногда жестким требованием является поглощение света только одним из компонентов, чтобы избежать фотоллиза добавок или растворителя. Все эти

требования выполняются при определенном подборе светофильтров. При больших квантовых выходах фото-процессов и хорошей светоотдаче импульсных ламп возможно применение узкополосных фильтров, например светофильтров для выделения ртутных линий (313, 365, 405 нм и др.), или комбинации фильтров УФС и фильтров БС, которые отрезают определенную часть ультрафиолетовой области. Вместо фильтров БС могут быть использованы фильтры ЖС-3 и ЖС-20, имеющие пропускание в области 313 и 300 нм соответственно. Спектры светофильтров БС приведены на рис. 5.13.

В качестве спектральных источников света используются, как правило, лампы с широким спектром излучения. К таким лампам относятся ксеноновые газоразрядные лампы, ксеноново-ртутные лампы, излучающие в видимой и ультрафиолетовой областях; лампы накаливания, излучающие в видимой области, и лампы накаливания с добавками галогенов, излучающие в видимой и ближней ультрафиолетовой областях. Современные ксеноновые лампы (ДКСШ-75, ДКСШ-120), имеющие малый зазор между электродами и большую стабильность дуги, наиболее часто используются в качестве спектральных ламп в импульсных установках. Однако, если требуется иметь высокую стабильность по свету в течение длительного времени, необходимо использовать лампы накаливания, питаемые от аккумуляторов. Иногда при работе в полосе поглощения исходного соединения, т. е. на фоне рассеянного света, выгодно использовать ртутные лампы с линейчатым спектром, что позволяет полностью избавиться от рассеянного света, так как можно работать при узких щелях, поскольку спектральная ширина ртутных линий очень мала. Но применение ртутных ламп ограничено расположением ртутных линий в спектре. Чтобы избежать фотолиза системы светом спектральной лампы, особенно при применении ксеноновых ламп, необходимо использовать светофильтры, отрезающие спектральную область, где поглощают исходные соединения. В качестве таких светофильтров удобно использовать светофильтры серии ЖС (рис. 5.13).

Электрический сигнал, снимаемый с анода фотоумножителя, можно непосредственно подавать на осциллограф. При этом сопротивление анодной нагрузки подбирается исходя из длины и волнового сопротивле-

ния кабеля так, чтобы не было затяжки электрического сигнала. Иногда для согласования высокого выходного сопротивления ФЭУ с низкоомным кабелем используется катодный (или эмиттерный) повторитель, называемый усилителем мощности, который имеет высокое входное сопротивление и низкоомный выход. Усиление сигнала при помощи вертикального усилителя осциллографа возможно при компенсации постоянного сигнала с ФЭУ.

Можно использовать также закрытый вход усилителя осциллографа, но при этом ограничивается полосу пропускания сигнала. Обычно входное сопротивление осциллографа составляет 1 МОм, а проходная емкость — 0,1 мкФ. Отсюда $\tau = RC = 0,1$ с, т. е. реально все процессы, имеющие кинетику затухания $> 0,01$ с, будут искажаться. Однако более быстрые процессы будут регистрироваться без искажений. При большом усилении сигнала высокочастотные шумы ограничиваются RC-фильтром, который устанавливается между ФЭУ и осциллографом (некоторые осциллографы имеют встроенные RC-фильтры). Практически усиление сигнала может достигать 100, т. е. измеряется величина оптической плотности $\geq 0,001$. Таким образом, при длине оптической кюветы 10 см и коэффициенте экстинкции $\sim 10^4 \text{ M}^{-1} \cdot \text{см}^{-1}$ можно регистрировать промежуточные продукты с концентрацией 10^{-8} M .

§ 2. ИССЛЕДОВАНИЕ ТРИПЛЕТНЫХ СОСТОЯНИЙ МОЛЕКУЛ МЕТОДОМ ИМПУЛЬСНОГО ФОТОЛИЗА

Известно, что триплетные молекулы ароматических соединений имеют время жизни в растворах при комнатной температуре от 10^{-5} до 10^{-2} с. Эта временная область удобна для изучения поведения триплетных молекул обычным (ламповым) импульсным фотолизом. Основные особенности применения метода импульсного фотолиза, а также измерение характеристик короткоживущих продуктов и состояний могут быть продемонстрированы на примере исследования триплетных состояний молекул.

Спектры триплет-триплетного поглощения. Поскольку при импульсном фотолизе достигается значительная концентрация триплетных молекул, они могут изучаться при помощи абсорбционной спектроскопии.

Метод импульсного фотолиза позволяет непосредственно следить за кинетикой гибели триплетных молекул в растворе при обычных температурах¹. Поглощение

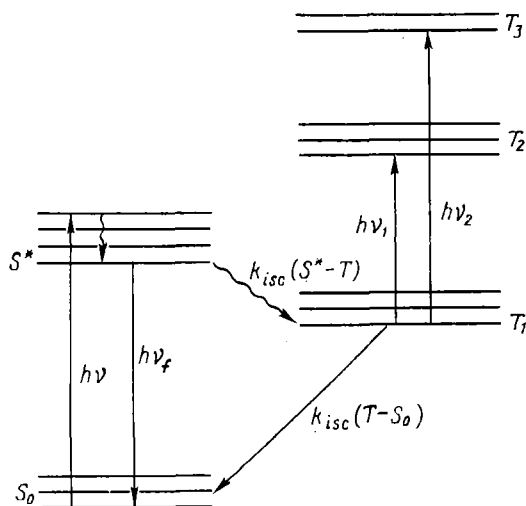
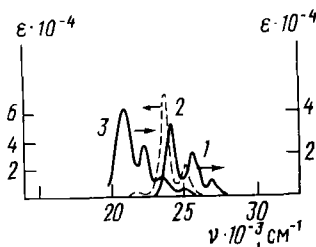


Рис. 6.2. Схема энергетических уровней в органических молекулах и триплет-триплетное поглощение

света происходит за счет электронных переходов между возбужденными триплетными состояниями (рис. 6.2). В настоящее время получены спектры триплет-триплетного поглощения для многих органических соединений как в жидкой, так и в газовой фазах. На рис. 6.3 приведены

Рис. 6.3. Спектры триплет-триплетного поглощения ароматических углеводородов (1 — нафталина, 2 — антрацена, 3 — фенантрена) в растворе



¹ Спектры триплет-триплетного поглощения в твердых растворах или в стеклах при низкой температуре могут быть измерены обычными методами при одновременном облучении образца светом высокой интенсивности.

спектры триплет-триплетного поглощения для некоторых соединений. Спектры триплет-триплетного поглощения являются, как правило, диффузными и малоинтересны для структурного анализа; они служат средством для идентификации и количественной оценки концентрации триплетных молекул.

Одна из важных характеристик спектра поглощения — сила осциллятора, отражающая вероятность электронного перехода и определяемая соотношением $f = 4,32 \int \epsilon(\nu) d\nu$, где f — сила осциллятора, а интеграл $\int \epsilon(\nu) d\nu$ равен площади под кривой поглощения. Таким образом, интенсивность перехода связана с экспериментально определяемой величиной — коэффициентом экстинкции ϵ .

Определение коэффициентов экстинкции спектров триплет-триплетного поглощения.

1. При переходе молекул в триплетное состояние их концентрация в основном синглетном состоянии уменьшается на величину, которая может быть определена по уменьшению спектра синглет-синглетного поглощения. Этот способ определения ϵ удобен, если спектры синглет-синглетного и триплет-триплетного поглощения не перекрываются. Степень уменьшения синглетной полосы поглощения $\Delta D_0^{\lambda_1}$ под действием импульсного освещения является мерой концентрации триплетных молекул. Коэффициент экстинкции триплет-триплетного поглощения рассчитывается по формуле:

$$\epsilon_T^{\lambda_2} = \epsilon_0^{\lambda_1} \Delta D_T^{\lambda_2} / \Delta D_0^{\lambda_1}, \quad (6.1)$$

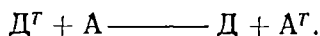
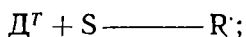
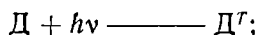
где $\epsilon_0^{\lambda_1}$ — коэффициент экстинкции синглетного поглощения на длине волны λ_1 ; $\Delta D_0^{\lambda_1}$ — уменьшение оптической плотности синглетного поглощения на длине волны λ_1 ; $\Delta D_T^{\lambda_2}$ — оптическая плотность триплет-триплетного поглощения на длине волны λ_2 .

2. Если спектры синглет-синглетного и триплет-триплетного поглощения перекрываются, можно использовать метод определения ϵ_T по зависимости оптической плотности триплет-триплетного поглощения ΔD от электрической мощности фотолитической вспышки. При увеличении мощности вспышки оптическая плотность триплет-триплетного поглощения будет увеличиваться до тех пор, пока все молекулы не перейдут в

триплетное состояние, поскольку за время вспышки одна и та же молекула может несколько раз поглотить свет. При этом $\epsilon_T = \Delta D_{\max}/c_0 l$, где c_0 — начальная концентрация вещества; l — длина кюветы.

3. Коэффициент экстинкции триплет-триплетного поглощения может быть оценен из кинетики дезактивации триплетных молекул. При большой концентрации триплетных молекул наблюдается взаимодействие между ними (триплет-триплетная аннигиляция). Из кинетики гибели триплетных молекул по второму порядку определяют относительную константу триплет-триплетной аннигиляции $k_{\text{отн}} = 2k/\epsilon_T$. Константа $2k$ при этом близка к значению диффузионной константы k_d , определяемой выражением $k_d = 8RT/3000\eta$, где η — вязкость среды. Отсюда $\epsilon_T = 8RT/3000\eta k_{\text{отн}}$.

4. Коэффициент экстинкции триплетного поглощения может быть определен методом триплет-триплетного переноса энергии. Рассмотрим пример с использованием в качестве донора триплетной энергии бензофенона. При облучении бензофенона в углеводородном растворителе (например, циклогексане) образуются триплетные молекулы бензофенона (D^T), которые отрывают атомы водорода от растворителя S и дают кетильный радикал $R^{\cdot}$. В присутствии акцепторов энергии, у которых энергия триплетного уровня ниже энергии триплетного уровня бензофенона, наблюдается уменьшение поглощения кетильных радикалов. При этом появляется триплет-триплетное поглощение молекул акцептора (A^T), которое обусловлено переносом энергии с триплетного уровня бензофенона на триплетный уровень акцептора:



В присутствии акцептора триплетной энергии выполняется следующее равенство:

$$D_{AT}/\epsilon_{AT} + D_{R^{\cdot}}/\epsilon_{R^{\cdot}} = D_{R^{\cdot}}^0/\epsilon_{R^{\cdot}},$$

где D_{AT} — оптическая плотность триплет-триплетного поглощения молекул акцептора; $D_{R^{\cdot}}^0$, $D_{R^{\cdot}}$ — оптические плотности поглощения кетильных радикалов в отсут-

ствие и в присутствии акцептора триплетной энергии соответственно; ϵ_R , ϵ_{AT} — коэффициенты экстинкции поглощения кетильных радикалов и триплетных молекул акцептора. Коэффициент экстинкции триплет-триплетного поглощения молекул акцептора будет равен:

$$\epsilon_{AT} = D_{AT} \epsilon_R / (D_R^0 - D_R).$$

5. Коэффициент экстинкции триплет-триплетного поглощения можно определить путем измерения оптической плотности триплет-триплетного поглощения при различных длинах волн в области поглощения молекул, находящихся в основном состоянии. Оптическая плотность триплет-триплетного поглощения определяется следующим выражением:

$$D(t) = \lg(I_\infty/I_t) = (\epsilon_T - \epsilon_0) [A_T]_0 l \cdot \exp(-t/\tau_T), \quad (6.2)$$

где ϵ_T , ϵ_0 — коэффициенты экстинкции триплет-триплетного поглощения и поглощения молекул в основном состоянии соответственно; $[A_T]_0$ — концентрация триплетных молекул после вспышки; l — длина кюветы; τ_T — время жизни триплетных молекул. Для разных длин волн будут выполняться следующие равенства:

$$D_1 = (\epsilon_T - \epsilon_0)^{\lambda_1} [A_T]_0 l;$$

$$D_2 = (\epsilon_T - \epsilon_0)^{\lambda_2} [A_T]_0 l;$$

$$D_3 = (\epsilon_T - \epsilon_0)^{\lambda_3} [A_T]_0 l.$$

Полагая, что ϵ_T изменяется линейно в области синглет-синглетного поглощения, получим четвертое уравнение:

$$(\epsilon_T^{\lambda_1} - \epsilon_T^{\lambda_2}) / (\epsilon_T^{\lambda_1} - \epsilon_T^{\lambda_3}) = (\lambda_1 - \lambda_2) / (\lambda_3 - \lambda_2).$$

Решая систему этих уравнений, получим значения ϵ триплет-триплетного поглощения при трех длинах волн.

Определение квантовых выходов триплетных состояний с помощью импульсного фотолиза

1. Если известен молярный коэффициент экстинкции триплет-триплетного поглощения, то квантовый выход триплетных молекул Φ_T может быть определен из отношения концентрации триплетных молекул к концентрации синглетно-возбужденных молекул (или к интенсивности поглощенного света в эйнштейнах):

$\Phi_T = [^3A]/[^1A]$. Концентрация триплетных молекул равна: $[^3A] = \Delta D / (\epsilon_T - \epsilon_0) I$, где ΔD — изменение оптической плотности раствора при импульсном облучении, ϵ_T , ϵ_0 — коэффициенты экстинкции поглощения триплетных и синглетных молекул соответственно.

Концентрация возбужденных синглетных молекул равна: $[^1A^*] = \gamma [A_0]$, где γ — доля исходных молекул $[A_0]$, поглотивших свет. Отсюда квантовый выход триплетных молекул равен:

$$\Phi_T = \frac{\Delta D}{(\epsilon_T - \epsilon_0) \gamma [A_0] I_i} = \frac{\Delta D}{(\epsilon_T - \epsilon_0) I_a}, \quad (6.3)$$

где I_a — интенсивность поглощенного света.

Точность определения Φ_T этим методом составляет 20÷30% и в основном зависит от точности определения величины γ .

2. Метод дозовой характеристики позволяет находить квантовый выход триплетных молекул при использовании стандарта с известным квантовым выходом триплетов. Строится зависимость оптической плотности поглощения триплетных молекул от интенсивности импульсного света для стандарта (ΔD^a) и изучаемого соединения (ΔD^x). Такие зависимости называются дозовыми характеристиками (рис. 6.4). Квантовые выходы триплетных молекул для стандарта Φ_T^a и исследуемого вещества Φ_T^x соответственно равны:

$$\Phi_T^a = \frac{\Delta D^a}{(\epsilon_T - \epsilon_0)_a I_a^a}, \quad \Phi_T^x = \frac{\Delta D^x}{(\epsilon_T - \epsilon_0)_x I_a^x},$$

где ϵ_T и ϵ_0 — коэффициент экстинкции поглощения триплетных и синглетных молекул соответственно (индекс a соответствует стандарту, а индекс x — исследуемому веществу); I_a^a , I_a^x — дозы поглощенного света исследуемым веществом и стандартом соответственно.

Квантовый выход триплетных молекул исследуемого вещества равен:

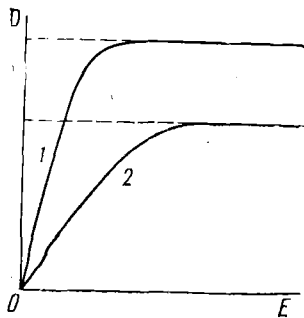


Рис. 6.4. Дозовые характеристики стандарта (1) и исследуемого вещества (2)

$$\Phi_T^x = \Phi_T^a \frac{\Delta D^x}{\Delta D^a} \frac{(\varepsilon_T - \varepsilon_0)_a}{(\varepsilon_T - \varepsilon_0)_x} \cdot \frac{I_a^a}{I_a^x}. \quad (6.4)$$

Отношение I_a^a/I_a^x можно заменить на отношение долей поглощенного света стандартом γ_a и исследуемым веществом $\gamma_x (\gamma_a/\gamma_x)$. Отношение $\Delta D^x/\Delta D^a$ заменяется отношением тангенсов углов наклона дозовых характеристик на линейном участке:

$$\Phi_T^x = \Phi_T^a \cdot \frac{\lg \alpha_x}{\lg \alpha_a} \cdot \frac{\varepsilon_T^a - \varepsilon_0^a}{\varepsilon_T^x - \varepsilon_0^x} \cdot \frac{\gamma_a}{\gamma_x}. \quad (6.5)$$

Величины γ_a и γ_x определяются по спектрам поглощения (возбуждение импульсным светом проводится в обоих случаях через один и тот же светофильтр). Определение ε_T основывается на измерении ΔD_T при 100%-ной конверсии молекул в триплетное состояние.

3. Триплет-триплетный перенос энергии может быть использован для определения квантового выхода триплетных молекул. В этом случае используются один акцептор энергии и два донора, один из которых является стандартом с известным квантовым выходом триплетного состояния. Проводят измерение поглощения триплетных молекул акцептора A_T при возбуждении разных доноров. Концентрацию триплетных молекул акцептора $[A_T]$ можно выразить через концентрацию триплетных молекул донора $[D_T]$ и эффективность переноса энергии α : $[A_T] = \alpha [D_T]$, а концентрация триплетных молекул донора равна: $[D_T] = \Phi_T^x I_a^x$, где Φ_T — квантовый выход триплетных молекул донора; I_a — доза поглощенного света при импульсном возбуждении. Квантовый выход триплетных молекул исследуемого донора будет равен:

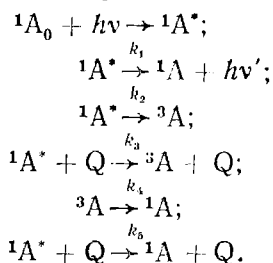
$$\Phi_T^x = \Phi_T^a ([D_T^a]/[D_T^x]) (I_a^a/I_a^x) = \Phi_T^a (\alpha_a/\alpha_x) ([A_T^x]/[A_T^a]) (I_a^a/I_a^x) \quad (6.6)$$

Отношение эффективностей переноса энергии α_a/α_x равно отношению скоростей дезактивации триплетного состояния стандартного донора и D_a и исследуемого донора D_x в присутствии акцептора А: k_T^a/k_T^x . Отношение концентраций триплетных молекул акцептора при возбуждении исследуемого и стандартного донора $[A_T^x]/[A_T^a]$ можно заменить на отношение оптических

плотностей поглощения триплетных молекул акцептора $(\Delta D_T^A)_x/(\Delta D_T^A)_a$. Отношение дозы поглощенного света I_a^a/I_a^x равно отношению долей поглощенного света γ_a/γ_x . Таким образом, квантовый выход триплетов исследуемого донора можно определить из следующего уравнения:

$$\Phi_T^x = \Phi_T^a (k_T^a/k_T^x)_A \cdot [(\Delta D_T^A)_x/(\Delta D_T^A)_a] \cdot (\gamma_a/\gamma_x). \quad (6.7)$$

4. Тушение флуоресценции органических молекул соединениями, содержащими тяжелые атомы, приводит к образованию молекул в триплетном состоянии. Этот факт был использован для определения квантовых выходов триплетных состояний. В присутствии соединений, содержащих тяжелые атомы, в системе могут протекать следующие процессы:



При условии стационарности получается следующее уравнение для зависимости отношения квантовых выходов флуоресценции молекул А в отсутствие (φ^0) и при наличии (φ) тушителя Q от концентрации тушителя:

$$\varphi^0/\varphi = 1 + (k_3 + k_5)\tau_0[Q], \quad (6.8)$$

где τ_0 — время жизни возбужденной синглетной молекулы в отсутствие тушителя. Выражение для отношения оптических плотностей триплет-триплетного поглощения в присутствии (D_T) и в отсутствие (D_T^0) тушителя имеет следующий вид:

$$D_T/D_T^0 = (1 + (k_3/k_2)[Q]) / (1 + (k_3 + k_5)\tau_0[Q]). \quad (6.9)$$

Затем, исключив из уравнений (6.8) и (6.9) концентрацию тушителя, получим

$$\varphi^0/\varphi = \Phi_T^0 \left(1 + \frac{k_5}{k_3}\right) \left(\frac{D_T\varphi^0}{D_T^0\varphi} - 1\right) + 1, \quad (6.10)$$

где Φ_T^0 — эффективность образования триплетных молекул в отсутствие тушителя $\Phi_T^0 = k_2 \cdot \tau$. Было установлено, что отношение интенсивностей флуоресценции I^0/I , которое равно отношению квантовых выходов флуоресценции Φ^0/Φ , линейно зависит от величины $(D_T I^0/D_T^0 I) - 1$. При этом наклон дает величину $\Phi_T^0(1 + k_5/k_3)$. Суммы наклонов и соответствующих им значений эффективности флуоресценции в пределах погрешности опыта составляют единицу, т. е. $\Phi^0 + (1 + k_5/k_3) \Phi_T^0 = 1$. Поскольку это соотношение выполняется для ряда соединений, можно предположить, что $k_5 \ll k_3$, и тогда, пользуясь экспериментально определенными величинами I^0/I и D_T/D_T^0 , можно рассчитать квантовый выход триплетов Φ_T^0 . В табл. 6.1 приведе-

Таблица 6.1

**Квантовые выходы триплетов антрацена и его производных,
определенные методом импульсного фотолиза**

Соединение	Растворитель	Тушитель	Конц. тушителя, М	I_0/I	D_T/D_T^0	Φ_T^0
Антрацен	жидкий парафин	бромбензол	0,96	2,08	1,17	0,75
	то же	то же	1,92	3,35	1,205	
9-Метилантрацен	»	»	0,96	1,31	1,09	0,72
	»	»	1,92	1,57	1,13	
9-Фенилантрацен	»	»	0,48	1,12	1,18	
	»	»	0,96	1,26	1,36	0,37
	»	»	1,92	1,44	1,64	
9,10-Дифенилантрацен	»	»	1,92	1,07	1,5	0,12
1,2-Бензантрацен	»	диметилртуть	0,83	2,6	1,11	0,78
	»	то же	1,66	—	1,23	
	этанол	»	1,8	—	1,16	
	то же	»	8,2	—	1,24	0,80

ны квантовые выходы образования триплетов производных антрацена, определенных импульсным фотолизом. При большой концентрации тушителя все синглетно-возбужденные молекулы переходят в триплетное состояние и квантовый выход триплетов изучаемого соединения можно определить из двух измерений оптической плотности триплет-триплетного поглощения

в отсутствие (D_T^0) и в присутствии большого количества тушителя (D_T'): $\Phi_T^0 = D_T^0/D_T'$.

Тушение триплетных молекул

К процессам тушения триплетных молекул относятся тушение примесями, триплет-триплетная аннигиляция, тушение синглетными невозбужденными молекулами (самотушение). Триплет-триплетная аннигиляция при импульсном возбуждении наблюдается очень часто, особенно при больших концентрациях триплетных молекул. Частично этот процесс связан с переводом одной из триплетных молекул в синглетно-возбужденное, а второй — в основное состояние. Константа скорости триплет-триплетной аннигиляции является диффузионной и составляет $10^9 \div 10^{10} \text{ М}^{-1} \cdot \text{с}^{-1}$ для обычных невязких растворителей. Энергия активации триплет-триплетной аннигиляции совпадает с энергией активации диффузии. Таким образом, лимитирующей стадией триплет-триплетной аннигиляции является диффузия триплетных молекул. Самотушение триплетных молекул, т. е. их взаимодействие с невозбужденными молекулами того же вещества, для ароматических молекул не наблюдается. Такой тип взаимодействия обнаружен для красителей, и константа скорости этого процесса имеет порядок $10^7 \div 10^8 \text{ М}^{-1} \cdot \text{с}^{-1}$.

Триплетные состояния интенсивно тушатся кислотам, ионами переходных металлов, тяжелыми атомами, акцепторами и донорами электрона. При рассмотрении тушения триплетных молекул следует различать статическое и динамическое тушение. При статическом тушении триплетных состояний наблюдается уменьшение концентрации триплетных молекул без изменения их времени жизни. Явление статического тушения связано с образованием комплекса между возбужденной молекулой и тушителем. Такой комплекс может образовываться как в основном, так и в синглетно-возбужденном состоянии. При сильном уменьшении вероятности интеркомбинационной конверсии в комплексе по сравнению со свободной молекулой наблюдается уменьшение выхода триплетных молекул. Динамическое тушение триплетных молекул обусловлено взаимодействием триплетной молекулы с тушителем при соударении. При динамическом тушении происходит уменьшение времени жизни триплетных молекул.

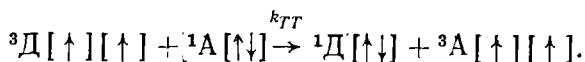
кул. Кислород тушит триплетные состояния с диффузионной константой скорости.

Обычно считается, что гибель триплетных состояний в растворе определяется присутствием тушащих примесей, что дает большой разброс в константах скорости гибели триплетных молекул (для антрацена от 3000 с^{-1} до 10 с^{-1}). Природа псевдомолекулярного процесса тушения триплетов, ответственного за большие значения констант скорости, еще не достаточно ясна. Однако примеси, имеющиеся в растворителях в концентрации $10^{-4} \div 10^{-6}\text{ М}$, могут оказывать существенное влияние на константу скорости гибели триплетов. Кислород, который, как отмечалось, является очень сильным тушителем триплетных состояний, весьма трудно удалить из раствора обычными физическими методами (откачкой, продувкой), особенно если учесть способность кислорода образовывать слабые донорно-акцепторные комплексы с ароматическими соединениями. Было показано, что значение константы скорости гибели триплетных молекул антрацена в тетрагидрофуране может быть снижено до 40 с^{-1} за счет удаления остатков кислорода после дегазирования химическим способом с NaK.

Соединения, содержащие тяжелые атомы, тушат триплетные состояния, но с существенно меньшей эффективностью, чем синглетные. Различают два эффекта тяжелых атомов: внутренний (тяжелый атом, например атом галогена, находится в возбужденной молекуле) и внешний (тяжелый атом находится в соединении, добавленном в растворитель). Внутренний эффект тяжелого атома проявляется, например, в дезактивации триплетных молекул антрацена и его производных. При переходе от антрацена к 9,10-дихлорантрацену и 9,10-дибромантрацену увеличивается константа скорости дезактивации триплетных молекул от 110 до $2,3 \cdot 10^4\text{ с}^{-1}$. Внешний эффект тушения триплетных молекул существенно проявляется только при больших концентрациях тушителей и сильно зависит от донорно-акцепторных свойств триплетной молекулы и тушителя. Тушение тяжелыми атомами резко возрастает при образовании комплексов донорно-акцепторного типа между триплетной молекулой и молекулой, содержащей тяжелый атом.

К тушению триплетных молекул можно отнести

триплет-триплетный перенос энергии (см. гл. 3), который наблюдается, если в системе находится акцептор триплетной энергии. Перенос энергии между триплетной молекулой 3D и невозбужденной синглетной молекулой 1A с переводом ее в триплетное состояние 3A происходит при столкновении и сопровождается сохранением суммарного спина системы:



Примером триплет-триплетного переноса энергии в жидком растворе при импульсном возбуждении может служить система нафталин — фенантрен. При увеличе-

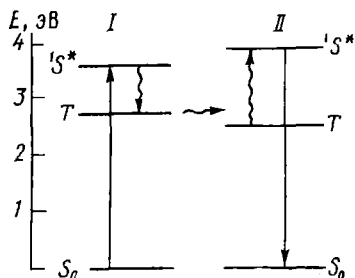


Рис. 6.5. Энергетические уровни возбужденных состояний фенантрена (I) и нафталина (II)

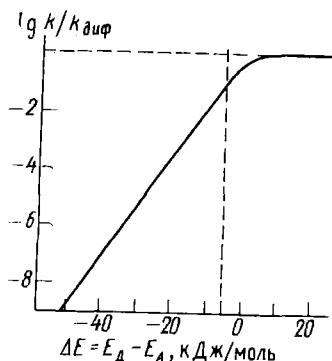


Рис. 6.6. Зависимость относительной константы триплет-триплетного переноса энергии от энергетической разницы триплетных энергий донора и акцептора

нии концентрации нафталина уменьшается триплет-триплетное поглощение фенантрена и появляется триплет-триплетное поглощение нафталина. При достаточной концентрации триплетных молекул нафталина вследствие триплет-триплетной аннигиляции наблюдается испускание замедленной флуоресценции нафталина. При этом энергия кванта флуоресценции нафталина больше, чем энергия поглощения фенантрена (рис. 6.5).

Константа скорости триплет-триплетного переноса энергии зависит от разности триплетных энергий донора и акцептора. Относительная зависимость кон-

станты скорости переноса энергии от разности триплетных уровней донора и акцептора приведена на рис. 6.6. Эта зависимость описывается уравнением:

$$k/k_d = [1 + \exp(-\Delta E/RT)]^{-1}. \quad (6.11)$$

Диффузионную константу скорости рассчитывают по формуле: $k_d = 8RT/3000\eta$. Из рис. 6.6 видно, что при большой разности энергии триплетов донора и акцептора ($E \geq 6,5$ кДж/моль) константа триплет-триплетного переноса энергии постоянна и равна диффузионной константе скорости. При $E < 6,5$ кДж/моль $\lg(k/k_d)$ линейно зависит от разности энергии триплетов.

§ 3. ПРИМЕНЕНИЕ ИМПУЛЬСНОГО ФОТОЛИЗА ДЛЯ ИЗМЕРЕНИЯ ФЛУОРЕСЦЕНЦИИ

Метод импульсного фотолиза может быть использован для изучения флуоресценции (интенсивности, тушения флуоресценции). При помощи импульсного фотолиза очень удобно исследовать замедленную флуоресценцию. Для измерения флуоресценции в установке импульсного фотолиза в самом простом варианте исключается зондирующий свет. Если для измерения флуоресценции использовать дополнительную отражающую полупрозрачную пластинку, расположенную на пути зондирующего луча, то в одном эксперименте одновременно можно измерять оптическую плотность поглощения короткоживущих продуктов, например триплет-триплетное поглощение, и интенсивность флуоресценции.

Измерение нормальной флуоресценции. Интенсивность нормальной флуоресценции I_f пропорциональна количеству поглощенного света I_a :

$$I_f = \alpha \cdot \varphi_f \cdot I_a, \quad (6.12)$$

где φ_f — квантовый выход флуоресценции; α — аппаратная константа. В интегральной форме уравнение (6.12) примет вид:

$$\int I_f dt = \alpha \varphi_f \int I_a dt. \quad (6.13)$$

Если интенсивность флуоресценции слишком большая, для ее измерения между кюветой и монохроматором помещают нейтральные светофильтры. Величина α может быть определена, если одновременно измерять

интенсивность флуоресценции и триплет-триплетное поглощение. Концентрация триплетов равна:

$$[T]_0 = D_T^0 / \epsilon_T l = \varphi_{isc} \int I_a dt, \quad (6.14)$$

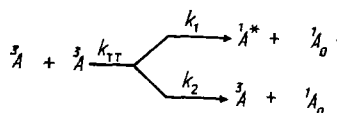
где $[T]_0$ — концентрация триплетов; D_T^0 — оптическая плотность триплет-триплетного поглощения сразу после импульсной вспышки; φ_{isc} — квантовый выход интеркомбинационной конверсии; ϵ_T — коэффициент экстинкции триплет-триплетного поглощения; l — длина кюветы.

Из уравнений (6.13) и (6.14) получим выражение:

$$D_T^0 = \frac{\epsilon_T l \varphi_{isc}}{\alpha \varphi_f} \int I_f dt. \quad (6.15)$$

При этом величину α определяют из угла наклона линейной зависимости D_T^0 от $\int I_f dt$. Если все условия эксперимента поддерживаются постоянными, α зависит только от длины волны, на которой измеряется интенсивность флуоресценции.

Анализ аннигиляционной замедленной флуоресценции. Замедленную флуоресценцию, возникающую при триплет-триплетной аннигиляции, называют замедленной флуоресценцией *P*-типа:



Константа триплет-триплетной аннигиляции k_{TT} равна сумме констант k_1 и k_2 . Введем обозначение для вероятности образования возбужденных синглетных молекул при триплет-триплетной аннигиляции: $p = k_1/k_{TT}$. Теперь напишем уравнение для интенсивности замедленной флуоресценции I_{df} :

$$I_{df} = \alpha \varphi_f p k_{TT} [T]^2 = \alpha \varphi_f p k_{TT} (D_T / \epsilon_T l)^2. \quad (6.16)$$

Логарифмируя выражение (6.16), получаем

$$\lg I_{df} = 2 \lg D_T + \lg (\alpha \varphi_f p k_{TT} / \epsilon_T^2 l^2). \quad (6.17)$$

Согласно уравнению (6.17) зависимость $\lg I$ от $\lg D_T$ должна иметь тангенс угла наклона, равный 2. После

интегрирования уравнения (6.16) имеем

$$\int I_{df} dt = \frac{\alpha \Phi_f p k_{TT}}{(\epsilon_T l)^2} \int (D_T)^2 dt. \quad (6.18)$$

Подставив α из уравнения (6.15) в уравнение (6.18), получим

$$\frac{\int I_{df} dt}{\int I_f dt} = \Phi_{isc} p \frac{k_{TT}}{\epsilon_T l} \frac{\int (D_T)^2 dt}{D_T^0}. \quad (6.19)$$

Поскольку величины $\int I_{df} dt$, $\int (D_T)^2 dt$, $\int I_f dt$ и D_T^0 получают экспериментально, из уравнения (6.19) легко рассчитывается величина p . При этом константа k_{TT} может быть измерена экспериментально или принята равной диффузионной.

Анализ активационной замедленной флуоресценции. Активационная замедленная флуоресценция, называемая замедленной флуоресценцией E -типа, возникает при термической активации триплетных молекул. Интенсивность замедленной флуоресценции рассчитывают по формуле:

$$I_{df} = \alpha \Phi_f k_i [T] = \alpha \Phi_f k_i D_T / \epsilon_T l, \quad (6.20)$$

где k_i — константа скорости процесса $^3A \rightarrow ^1A^*$. При замедленной флуоресценции E -типа наблюдается одинаковый наклон зависимостей $\lg D_T$ и $\lg I_{df}$ от времени. Интегрируя уравнение (6.20) и подставляя величину α из уравнения (6.15), получим выражение:

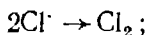
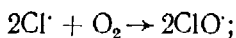
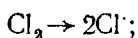
$$\frac{\int I_{df} dt}{\int I_f dt} = k_i \Phi_{isc} \frac{\int D_T dt}{D_T^0}, \quad (6.21)$$

из которого определяется константа скорости термической активации триплетного состояния в синглетно-возбужденное состояние. Замедленную флуоресценцию P - и E -типа удобнее изучать с сенсibilизатором триплетной энергии, поскольку в этом случае не мешает измерению нормальная флуоресценция.

§ 4. ПРИМЕНЕНИЕ ИМПУЛЬСНОГО ФОТОЛИЗА ДЛЯ ИЗУЧЕНИЯ ПРОМЕЖУТОЧНЫХ ПРОДУКТОВ

Свободные радикалы как промежуточные продукты. Большие возможности импульсного фотолиза при исследовании короткоживущих продуктов делают этот

метод совершенно незаменимым при изучении реакций свободных радикалов в различных фотохимических реакциях в растворе и газовой фазе. Методом импульсного фотолиза были зарегистрированы спектры простых свободных радикалов и изучена кинетика их превращений. При импульсном фотолизе смеси кислорода и хлора наблюдается поглощение свободного радикала $\text{ClO}\cdot$, который затем превращается в исходные соединения. Действительно, реакция не происходит, если следить за ней только по изменению системы за большой промежуток времени, так как она возвращается к первоначальному состоянию за несколько миллисекунд. При облучении смеси $\text{Cl}_2 + \text{O}_2$ протекают следующие реакции:



Таким образом, система $\text{Cl}_2 + \text{O}_2$ обратима при облучении светом, и только при помощи метода импульсного фотолиза можно непосредственно наблюдать образование короткоживущих радикалов и исследовать их превращения. Константа скорости рекомбинации радикалов $\text{ClO}\cdot$ равна $8,6 \cdot 10^7 \text{ M}^{-1} \cdot \text{с}^{-1}$. Другим примером наблюдения простых свободных радикалов могут служить образование и гибель атомов йода при облучении молекулярного йода. При поглощении света молекула йода диссоциирует на атомы, которые затем рекомбинируют:

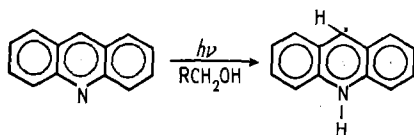


В газовой фазе реакция рекомбинации атомов йода является реакцией третьего порядка, поскольку необходимо присутствие третьей частицы для отвода избытка кинетической энергии. В растворе атомы йода всегда окружены молекулами растворителя, которые могут поглощать избыток кинетической энергии. Константа скорости рекомбинации атомов йода в растворе является диффузионной и в четыреххлористом углероде составляет $6,9 \cdot 10^9 \text{ M}^{-1} \cdot \text{с}^{-1}$.

Изучение образования ароматических радикалов и

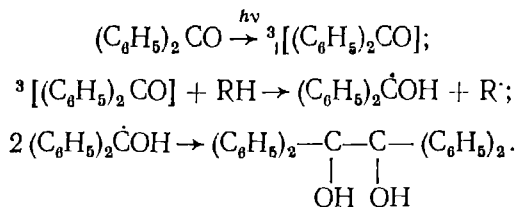
их поведения в растворах имеет большое значение, поскольку радикалы являются промежуточными продуктами в различных химических процессах. Так, например, феноксильные радикалы являются промежуточными продуктами в реакциях окисления фенолов, а также образуются при ингибировании фенолами реакций окисления углеводов. Феноксильные радикалы в растворе образуются как при фотодиссоциации O—H-связи, так и при фотоионизации анионов фенола, образование которых обусловлено сильным уменьшением значения pK фенола в синглетно-возбужденном состоянии. Аналогично феноксильным радикалам при облучении нафтолов образуются нафтоксильные радикалы, спектры которых перекрываются со спектрами триплет-триплетного поглощения и могут быть зарегистрированы в чистом виде только в присутствии воздуха, т. е. при полном тушении триплетных состояний кислородом.

Свободные радикалы образуются при отрыве атомов возбужденными молекулами. В основном состоянии отрыв атомов от молекул происходит при реакциях свободных радикалов. При возбуждении молекул изменяется их реакционная способность. Известно большое число реакций отрыва атома водорода возбужденными молекулами. Главным образом это характерно для n , π^* -возбужденных состояний карбонильных, нитро- и гетероароматических соединений. С помощью импульсного фотолиза были зарегистрированы радикалы акридина, образующиеся при отрыве атома водорода возбужденным акридином от спиртов:

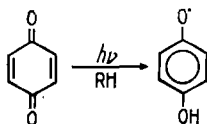


Особенно подробно исследованы реакции отрыва атомов водорода триплетными молекулами ароматических кетонов. Возбужденные состояния n , π^* -типа по своей электронной структуре формально близки к обычным радикалам. Гетероатом содержит один неспаренный электрон на несвязывающей орбитали, и реакционная способность кетонов в реакциях отрыва атомов водорода близка к реакционной способности

аналогичных радикалов. При импульсном фотолизе образуется триплетное состояние бензофенона. В зависимости от заместителей и растворителя нижнее триплетное состояние может иметь n, π^* -характер с электрофильным кислородом или π, π^* -характер со значительным переносом заряда. Для n, π^* -триплетного состояния карбонильных соединений наблюдается высокий квантовый выход отрыва атома водорода от спиртов, углеводов, давая в качестве промежуточных продуктов кетильные радикалы.



В литературе детально исследовано образование семихиноновых радикалов при фотоокислении гидрохинонов или фотовосстановлении хинонов. При возбуждении хинонов образуются семихиноновые радикалы путем отрыва атома водорода от среды возбужденным хиноном:



Кислотно-основное равновесие триплетных состояний и радикалов. Импульсный фотолиз успешно применяется для изучения кислотно-основных равновесий короткоживущих продуктов и состояний. Прямое измерение pK триплетных молекул в растворе было впервые проведено с помощью импульсного фотолиза. Кислотно-основные свойства триплетных состояний органических молекул характеризуются сродством к протону этих молекул. Константа основности триплетных молекул (pK_T) может быть определена по кривой «титрования» так же легко, как и в основном состоянии, причем «индикатором» является молекула в своем триплетном состоянии. Типичная кривая зависимости

Таблица 6.2

Константы кислотности ароматических соединений в основном, синглетно-возбужденном и триплетном состояниях

Соединение	pK_0	pK_S	pK_T
2-Нафтол	9,49	2,81	8,1
9-Оксифлуарен	14,6	—	13,5
2-Нафтиламин · Н ⁺	4,1	—2	3,3
N,N-Диметиламин · Н ⁺	4,9	—	2,7
2-Аминоантрацен · Н ⁺	3,4	—4,4	3,3
1-Нафтойная кислота	3,7	7,7	3,8
2-Нафтойная кислота	4,2	6,6	4,0
1-Антраценкарбоновая кислота	3,7	6,9	5,6
Хинолин · Н ⁺	4,9	5	6,0
Акридин · Н ⁺	5,5	10,6	5,6
1-Азафенантрен · Н ⁺	5,2	11,5	7,0
9-Азафенантрен · Н ⁺	4,6	9,6	5,7

концентрации триплетных молекул от рН среды приведена на рис. 6.7 для 9-азафенантрена.

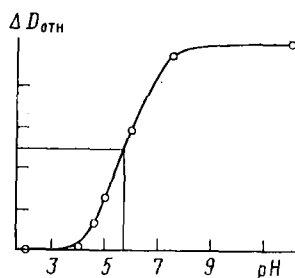
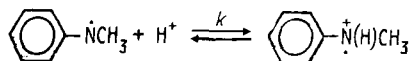


Рис. 6.7. Зависимость относительной оптической плотности триплет-триплетного поглощения 9-азафенантрена от рН среды

Следует отметить, что основность ароматических соединений в триплетном состоянии не сильно отличается от основности молекул в основном состоянии в противоположность молекулам, находящимся в синглетно-возбужденном состоянии. Для примера в табл. 6.2 приведены значения pK для основного (S_0), первого синглетно-возбужденного ($^1S^*$) и триплетного (T_0) состояний ряда ароматических молекул. Величины pK_T определены методом импульсного фотоллиза.

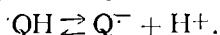
При облучении N-метил-*о*-трет-бутиланилина наблюдается образование *о*-трет-бутил-N-метилфениламино-радикала. В зависимости от рН раствора получаются разные спектры радикала, что связано с его протонированием. За время жизни радикала устанавливается кислотно-основное равновесие, причем pK этого

равновесия равно 7,0:



Аналогичные изменения спектров поглощения от кислотности раствора наблюдаются при фотолизе нафтил-аминов. Так, например, в кислой среде при облучении 2-нафтиламина получается протонированный 2-нафтил-амино-радикал с максимумом поглощения при 526 нм, в то время как в нейтральной среде 2-нафтиламино-радикал поглощает при 460 нм.

При фотолизе хинонов образуются как семихино-новые радикалы, так и анион-радикалы. В зависимости от рН среды между ними устанавливается равновесие:



Из изменений спектров поглощения при различных рН раствора можно определить рК радикалов. Анион-радикалы в щелочной среде являются довольно стабильными в отсутствие кислорода. Спектры поглощения анион-радикалов имеют длинноволновую полосу в области 400—450 нм, а спектры нейтральных радикалов сдвинуты в ультрафиолетовую область и расположены при 370—425 нм (табл. 6.3).

Таблица 6.3

Максимум поглощения, коэффициенты экстинкции и константы скорости гибели семихиноновых радикалов и анион-радикалов хинонов в воде

Хинон	рК	$\text{Q}^{\cdot-}$			$\text{HQ}^{\cdot}$		
		λ , нм	ϵ , $\text{M}^{-1}\cdot\text{см}^{-1}$	k , $\text{M}^{-1}\cdot\text{с}^{-1}$	λ , нм	ϵ , $\text{M}^{-1}\cdot\text{см}^{-1}$	k , $\text{M}^{-1}\cdot\text{с}^{-1}$
Антрахинон	5,3	480	$7,3 \cdot 10^3$	$4,9 \cdot 10^7$	375	$1,1 \cdot 10^4$	$1,2 \cdot 10^9$
1,4-Нафтохинон	4,1	390	$1,3 \cdot 10^4$	$1,0 \cdot 10^8$	370	$7,3 \cdot 10^3$	$1,3 \cdot 10^9$
п-Бензохинон	4,0	425	$7,2 \cdot 10^3$	$1,2 \cdot 10^8$	415	$4,5 \cdot 10^3$	$3,5 \cdot 10^7$
Дурохинон	5,1	445	$7,1 \cdot 10^3$	$7,2 \cdot 10^8$	425	$4,0 \cdot 10^3$	$2,3 \cdot 10^7$

Реакции переноса электрона. Реакции переноса электрона, являясь простейшим типом химического процесса, весьма распространены в фотохимии. Перенос электрона, происходящий при взаимодействии воз-

бужденных молекул с донорами или акцепторами электрона, обусловлен тем, что при возбуждении молекул их потенциал ионизации уменьшается, а сродство к электрону возрастает на величину энергии возбуждения. В малополярных растворителях в результате переноса электрона часто наблюдается образование возбужденных комплексов переноса заряда — эксиплек-

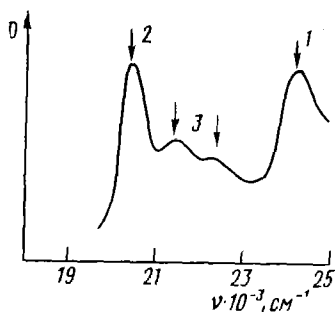


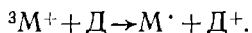
Рис. 6.8. Спектры поглощения триплетных молекул пирена (1), анион-радикала пирена (2) и катион-радикала диэтиланилина (3) при импульсном фотолизе пирена в ацетонитриле в присутствии диэтиланилина (0,03 м)

сов. В полярных растворителях, где сольватация понижает энергию эксиплексов, их образование становится необратимым процессом, приводя к ион-радикальным парам и свободным ион-радикалам. С помощью метода импульсного фотолиза были зарегистрированы катион-радикалы ароматических углеводородов (нафталина, антрацена и его производных, пирена и др.), которые образовались в результате фотопереноса электрона. В качестве акцептора электрона использовался тетрацианбензол. Образование катион-радикалов наблюдается только в полярных растворителях (ацетонитриле, тетрагидрофуране). Наряду с катион-радикалами ароматических углеводородов образуется анион-радикал акцептор — тетрацианбензол. При использовании в качестве доноров электрона ароматических аминов, например диэтиланилина, появляются анион-радикалы ароматических углеводородов и катион-радикалы амина. При этом ароматическая молекула выступает в качестве акцептора электрона. На рис. 6.8 приведены спектры анион-радикала пирена и катион-радикала N,N-диэтиланилина.

Метод импульсного фотолиза нашел широкое применение при изучении окислительно-восстановительных реакций красителей. При импульсном возбуждении

флуоресценна регистрируются триплетные молекулы, реакции которых приводят к образованию ион-радикальных форм флуоресценна. В присутствии восстановителя, например, *n*-фенилендиамин, отмечается обратимое выцветание катиона и аниона флуоресценна. В результате импульсного возбуждения появляются характерные максимумы поглощения семихинона и катион-радикала *n*-фенилендиамина (320 и 490 нм), свидетельствующие о реакции переноса электрона. Аналогичные результаты были получены при импульсном возбуждении эозина в присутствии фенола или фенолят-иона в качестве восстановителей. При использовании фенола в качестве восстановителя последний отдает атом водорода и при этом наблюдается полоса поглощения, характерная для нейтрального феноксильного радикала. С другой стороны, в щелочной среде присутствует фенолят-анион, способный восстанавливать только передачей электрона.

При импульсном фотолизе катиона акридинового оранжевого, метиленового голубого, тионина в присутствии донора электрона образуются соответствующие восстановленные формы красителей и катион-радикалы доноров. В качестве доноров электрона обычно используются амины (тетраметил-*n*-фенилендиамин, трифениламин, анилины), ароматические углеводороды (метоксибензолы, карбазол, нафтол), тиомочевина и др. Доноры электрона, как правило, взаимодействуют с триплетными молекулами красителей:



При этом константы скорости тушения триплетных молекул красителей k_q^T донорами электрона зависят от потенциалов полуволн окисления доноров $E_{1/2}(D/D^+)$. При малых значениях потенциалов окисления доноров k_q^T является диффузионной. На рис. 6.9 приведена типичная зависимость $\lg k_q^T$ от потенциалов окисления доноров при тушении триплетных молекул тионина донорами электрона.

Аналогичные результаты были получены в реакциях фотопереноса электрона для пигментов (хлорофиллов, феофитина и др.) в присутствии акцепторов (хинонов, метилвиологена, нитросоединений) и доноров (аскорбиновой кислоты, фенилгидразина, гидрохинона, Fe^{2+}) электрона. Образование ион-радикалов

красителей при фотохимических окислительно-восстановительных реакциях протекает через ряд промежуточных стадий, включающих образование возбужденного донорно-акцепторного комплекса и ион-радикаль-

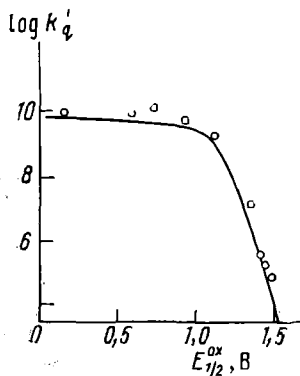


Рис. 6.9. Зависимость констант скорости тушения триплетных молекул тионина от потенциалов окисления доноров (слева направо): тетраметилпарафенилендиамина (0,16 В); *n*-метоксидиметиланилина (0,59 В); метоксидиметиланилина (0,75 В); трифениламина (0,92 В); 1,2,4-триметоксибензола (1,12 В); 1,4-диметоксибензола (1,34 В); 1,2,3-триметилбензола (1,42 В); 1,2-диметоксибензола (1,45 В); 1,3,5-триметоксибензола (1,49 В)

ных пар. Донорно-акцепторный комплекс с триплетной молекулой красителя был обнаружен в реакции фотоокисления хлорофилла *n*-бензохиноном в толуоле. Вероятность дезактивации эксиплекса в направлении образования ион-радикальной пары зависит от степени переноса заряда внутри возбужденного комплекса. В свою очередь степень переноса заряда определяется сродством к электрону и потенциалом ионизации как триплетной молекулы красителя, так и невозбужденной молекулы донора или акцептора электрона.

Образование триплетных эксиплексов было обнаружено в полярном растворителе — ацетонитриле между радикалами акридина, азафенантрена и катион-радикалами доноров электрона (дифенила, нафталина, нафтола). Такие эксиплексы образуются в результате реакции переноса электрона с донора на возбужденные катионы гетероароматических соединений. Спектры поглощения наблюдаемых триплетных эксиплексов являются суммой спектров свободных радикалов акцептора и катион-радикалов донора (рис. 6.10). Прочность данных триплетных эксиплексов в основном определяется не кулоновским, а обменным взаимодействием, поскольку они наблюдаются в полярной среде.

Ионные реакции. Карбониевые ионы являются важ-

ными промежуточными продуктами в различных органических реакциях. Однако изучение свойств карбониевых ионов ограничено их малым временем жизни в

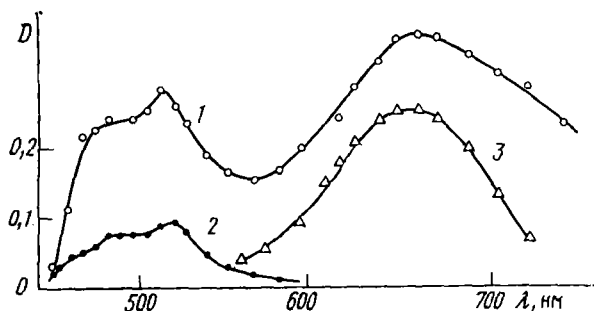


Рис. 6.10. Спектры поглощения комплекса (триплетного эксиплекса) 9-фенилакридиниевого радикала с катион-радикалом дифенила (1), свободного 9-фенилакридиниевого С-радикала (2) и свободного катион-радикала дифенила (3)

обычных растворителях. Метод импульсного фотолиза позволяет изучать поведение карбониевых ионов, образующихся в качестве промежуточных продуктов в фотохимических реакциях. При фотолизе производных трифенилметана происходит диссоциация на ионы:



Спектры поглощения карбониевых ионов представлены на рис. 6.11. Время жизни карбониевых ионов в данном случае зависит как от растворителя, так и от заместителей в ароматическом ядре. С увеличением донорной способности заместителя возрастает время жизни карбониевого иона $(\text{CH}_3)_2\text{N} > \text{OCH}_3 > \text{CH}_3 > \text{H}$.

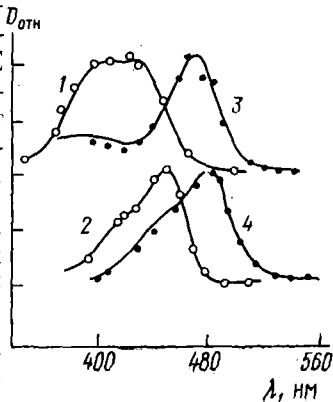
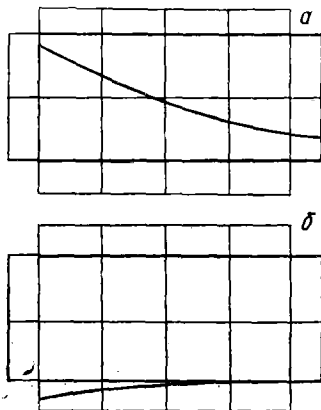
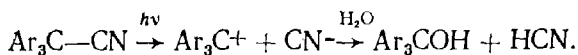


Рис. 6.11. Спектры поглощения триарилкарбониевых ионов, полученных при импульсном фотолизе (точки) и в хлорной кислоте (сплошная линия): 1 — трифенил-; 2-три (4-метилфенил)-; 3 — (4-метоксифенил)дифенил-; 4-три (4-метоксифенил)ацетонитрил

В присутствии воды или спирта наблюдается реакция фотозамещения, и карбониевые ионы в данном случае являются промежуточными продуктами в реакции нуклеофильного фотозамещения; скорость их гибели симбатна скорости накопления продукта реакции — карбинола:

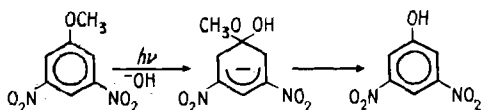


На рис. 6.12 приведена осциллограмма гибели карбониевого иона и образования продукта реакции фотозамещения — карбинола.

Карбониевые ионы, часто предполагавшиеся в качестве промежуточных продуктов в

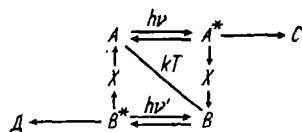
Рис. 6.12. Осциллограмма гибели катиона (а) и образования продукта реакции сольволиза (б) при импульсном фотолизе 3-(4-метоксифенил) ацетонитрила в смеси этанол—вода (1:1). Развертка: $5 \cdot 10^{-3}$ с/см (а) и 10^{-2} с/см (б); длина волны 440 нм (а) и 280 (б)

реакциях гетеролитического замещения в ароматических соединениях, были обнаружены с помощью импульсного фотолиза в реакции фотогидролиза 3,5-динитроанизола:



Фотохромные процессы. Важное значение имеют исследования фотохромных систем, которые могут использоваться для записи информации. Под фотохромизмом понимаем явление обратимого изменения веществ между формами А и В, которые имеют различные полосы в спектре поглощения, причем хотя бы одна из них находится в видимой области. Фотохромное изменение веществ А и В может быть иллюстри-

ровано следующей общей схемой:



Возбужденное состояние A^* (B^*) может образовать фотохромное состояние через промежуточное состояние X или претерпевать необратимую фотохимическую реакцию в C (D). Методы исследования фотохромных систем определяются временем релаксации фотохромной формы B . При временах релаксации от 1 до 10^{-6} с исследование фотохромных систем проводится с помощью импульсного фотолиза. Классическим примером фотохромных систем являются спиропираны, фотохромизм которых обусловлен гетеролитической фотодиссоциацией:

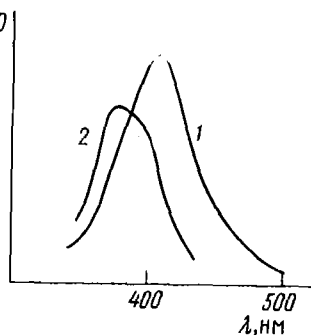
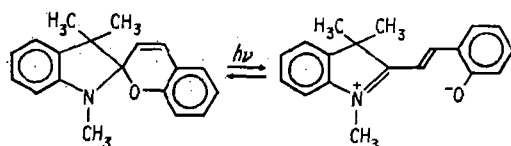
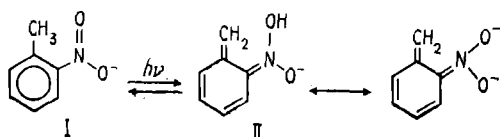


Рис. 6.13. Спектры изомерных форм *о*-нитротолуола, полученных при импульсном фотолизе в кислом (1) и щелочном (2) растворах



Фотохромными свойствами обладают *о*-нитробензильные производные — *о*-нитротолуол, 2,4-динитротолуол, *сим*-тринитротолуол. При возбуждении происходит фотоперенос водорода от метильной группы на кислород нитрогруппы и образование хиноидной структуры, находящейся в равновесии с окрашенным анионом (рис. 6.13):



Исходная форма (I) поглощает в ультрафиолетовой области спектра, а короткоживущие формы (II и III) — в области 400—700 нм.

§ 5. КИНЕТИЧЕСКАЯ ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

Кинетические измерения превращений короткоживущих промежуточных продуктов фотореакции проводятся, как правило, при помощи установки импульсного фотолнза. На рис. 6.14 приведена типичная осциллограмма спектральных измерений, характеризующая накопление и гибель промежуточного продукта.

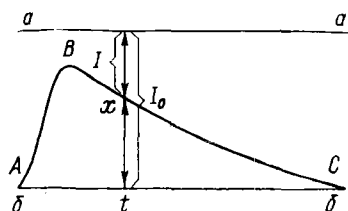


Рис. 6.14. Типичная осциллограмма накопления и гибели промежуточного продукта при импульсном фотолнзе

Линия *aa'* прописывается на экране осциллографа при перекрытии спектрального источника света, т. е. при 100%-ном поглощении света. Линия *bb'* прописывается до или после вспышки при полном пропускании света. Линия *ABC* является кривой

накопления и гибели промежуточного продукта. Концентрацию промежуточного продукта определяют согласно закону Бугера — Ламберта — Бера. Расстояние между линией *aa'* и *bb'* соответствует 100%-ному пропусканию раствора. Возьмем любую точку *x* за время *t* на кривой *BC* и определим оптическую плотность *D*. Пусть *I*₀ — интенсивность света, прошедшего через кювету с веществом до вспышки; *I* — интенсивность света, прошедшего через кювету в момент времени *t*, тогда оптическая плотность в момент времени *t* равна $\lg(I_0/I)$. Таким образом, в каждый момент времени можно получить величину оптической плотности промежуточного продукта.

Концентрация промежуточного продукта при импульсном возбуждении определяется из оптической плотности раствора при экстраполяции ее к моменту вспышки (обычно ко времени 70% излучения энергии вспышки): $c = D_0/εl$.

Если анализ промежуточного продукта ведется на длине волны, при которой поглощает исходное соединение, то измеряемая оптическая плотность равна раз-

ности оптических плотностей образования промежуточного продукта и исчезновения исходного соединения. И эта разность оптических плотностей определяется разностью коэффициентов экстинкции промежуточного продукта ϵ и исходного соединения ϵ_0 : $\Delta D = (\epsilon - \epsilon_0)cl$, т. е. концентрация промежуточного продукта будет равна: $\Delta D/(\epsilon - \epsilon_0)l$.

Зависимость оптической плотности поглощения промежуточного продукта от времени даст истинную кинетическую кривую образования и гибели промежуточного продукта. Если гибель промежуточного продукта подчиняется уравнению первого порядка, наблюдаемая линейная зависимость $\lg D$ от времени позволяет определить константу скорости гибели промежуточного продукта k_1 согласно уравнению $\lg D = -k_1 t/2, 3$. При этом время жизни промежуточного продукта равно $1/k_1$.

Если кинетика гибели промежуточного продукта подчиняется второму порядку, то наблюдается линейная зависимость $1/D$ от времени согласно уравнению $1/D - 1/D_0 = \frac{k_2 t}{\epsilon l}$. Из наклона прямой $1/D$ от времени получают $k_2/\epsilon l$ и при известном значении ϵ определяют константу скорости второго порядка k_2 в $M^{-1} \cdot s^{-1}$. Если в реакции участвуют две одинаковые молекулы, уравнение выглядит следующим образом: $1/D - 1/D_0 = \frac{2k_2 t}{\epsilon l}$. Точность определения порядка реакции зависит от глубины исследованного превращения.

Иногда наблюдается не поглощение, а просветление образца при импульсном возбуждении, например уменьшение синглет-синглетного поглощения при переходе части молекул в триплетное состояние. Рассмотрим осциллограмму, представленную на рис. 6.15. Линия $a-a$ является линией полного поглощения света, линия $b-b$ является линией 100%-ного пропускания света до вспышки и при возвращении системы в исходное состояние после вспышки. Кинетическая кривая характеризует просветление образца после импульсной вспышки. Для расчета кинетики рассмотрим еще линию $v-v$, являющуюся линией полного пропускания света в отсутствие поглощения исходного вещества. При этом оптическая плотность раствора в любой точ-

ке осциллографической кривой равна: $D = \lg(I_0'/I)$. Для расчета кинетики необходимой величиной является $(D_\infty - D)$, которая равна:

$$D_\infty - D = \lg(I_0'/I_0) - \lg(I_0'/I) = \lg I/I_0.$$

Для нахождения константы скорости, например первого порядка, нужно построить зависимость $\lg(D_\infty - D)$ от времени и из величины наклона определить константу скорости.

Теперь рассмотрим случай, когда при импульсном возбуждении образуются два вещества, гибнущие по

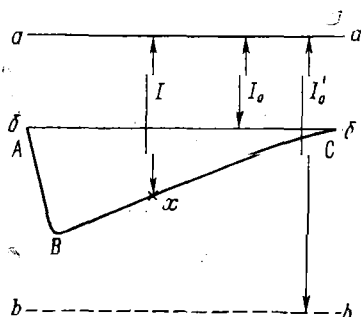


Рис. 6.15. Осциллограмма изменения поглощения исходного соединения при импульсном фотоллизе

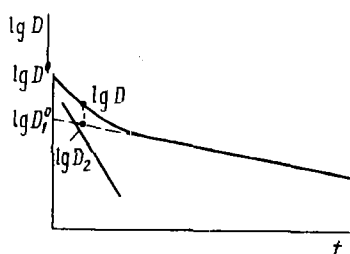


Рис. 6.16. Анализ двухэкспоненциальной кинетики гибели короткоживущего продукта

первому порядку и поглощающие в одной и той же области. Оптические плотности этих веществ следующим образом зависят от времени:

$$D_1 = D_1^0 e^{-k_1 t} \quad \text{и} \quad D_2 = D_2^0 e^{-k_1' t},$$

где D_1 и D_2 — текущие значения оптической плотности для одного и другого вещества; D_1^0 и D_2^0 — начальные оптические плотности соответственно; k_1 и k_1' — константы скорости гибели веществ 1 и 2.

Вначале строится зависимость логарифма оптической плотности, рассчитанной из осциллограммы, как описано выше (рис. 6.16). При этом

$$\lg D = \lg(D_1 + D_2) = \lg(D_1^0 e^{-k_1 t} + D_2^0 e^{-k_1' t}),$$

где D — суммарная величина оптических плотностей D_1 и D_2 . Из наклона медленно убывающей экспоненты находят k_1' . Затем зависимость медленно убывающей экспоненты 1 экстраполируется до пересечения с осью абсцисс. Точка пересечения дает значение D_1^0 . Из отношения $\lg (D^0/D_1^0)$ можно определить отношение оптических плотностей продуктов в начальный момент времени, поскольку $\lg (D^0/D_1^0) = \lg \frac{D_1^0 + D_2^0}{D_1^0} =$

$= \lg \left(\frac{D_2^0}{D_1^0} + 1 \right)$. Затем, вычитая из значений D экстраполированные значения D_1 , получают значение $D_2 = D - D_1$ и строят полулогарифмическую прямую, из которой находят k_1 (рис. 6.16).

Разберем теперь кинетику гибели возбужденных молекул или молекул промежуточного продукта, которые гибнут по первому и второму порядкам. Примером является гибель триплетных молекул при наличии триплет-триплетной аннигиляции. Кинетика гибели триплетных молекул в этом случае описывается следующим дифференциальным уравнением:

$$\frac{d[{}^3A]}{dt} = k_1 [{}^3A] + 2k_2 [{}^3A]^2. \quad (6.22)$$

Выразив концентрацию триплетных молекул через оптическую плотность и коэффициент экстинкции (обозначив через $\epsilon_T - \epsilon_0$ разность коэффициентов экстинкции триплет-триплетного и синглетного поглощения), получим следующее уравнение:

$$\frac{d}{dt} \ln \frac{\Delta D_0}{\Delta D} = k_1 + \frac{2k_2}{(\epsilon_T - \epsilon_0)l} \Delta D. \quad (6.23)$$

В координатах $\frac{d}{dt} \ln \left(\frac{\Delta D_0}{\Delta D} \right) - \Delta D$ выражение (6.23) есть уравнение прямой. Сначала строится зависимость $\lg \Delta D_0 / \Delta D$ от времени. На рис. 6.17 приведена типичная кинетическая кривая гибели триплетных состояний хлорофилла B в бензоле. Затем проводится графическое дифференцирование этой кривой, т. е. определяется величина $\frac{d}{dt} \ln \frac{\Delta D_0}{\Delta D}$, которая откладывается от ΔD

(рис. 6.17 б). График в координатах $\frac{d}{dt} \ln \left(\frac{\Delta D_0}{\Delta D} \right) - \Delta D$,

построенный из кинетических кривых, снятых при различных длинах волн, представляет собой ряд прямых, исходящих из одной точки, но имеющих разные углы наклона. Из этой зависимости находят константы k_1 и k_2 . Для определения k_2 необходимо знать величину ϵ ,

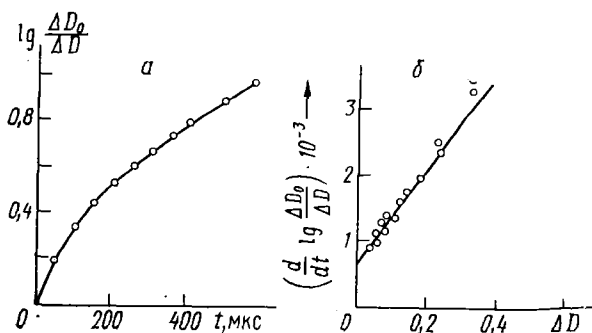


Рис. 6.17. Зависимость логарифма относительной оптической плотности триплетных молекул хлорофилла от времени (а) и зависимости производной логарифма относительной оптической плотности от оптической плотности (б)

которую можно найти при 100%-ной конверсии в триплетное состояние. Константы скорости гибели промежуточного продукта в этом случае можно определить также путем численного интегрирования. Проинтегрируем выражение (6.23):

$$\frac{\ln(\Delta D_0/\Delta D)}{t} = k_1 + \frac{2k_2}{(\epsilon_T - \epsilon_0)l} \frac{t \int_0^t \Delta D dt}{t}. \quad (6.24)$$

Используя численное интегрирование, из линейной зависимости $\frac{\ln(\Delta D_0/\Delta D)}{t}$ от $\frac{t \int_0^t \Delta D dt}{t}$ получим константы k_1 и k_2 .

Часто поглощение промежуточных продуктов наблюдается в той области, где флуоресцирует исходное соединение. При малом времени жизни промежуточных продуктов такая флуоресценция будет существенно искажать вид осциллограммы. Чтобы получить истинную кинетическую кривую, необходимо записать кривую флуоресценции образца при закрытом спектральном источнике. Поскольку форма флуоресцентного излучения повторяет форму вспышки, имеет смысл учитывать

ее только при малых значениях времени. Перестройка осциллографической кривой гибели промежуточного продукта проводится следующим образом. В каждый момент времени к ординате кривой прибавляется величина интенсивности флуоресценции и затем производится кинетическая обработка новой кривой. При проведении измерений флуоресценции методом импульсного фотолиза необходимо следить за тем, чтобы при перекрывании спектрального источника света не изменялось отражение света флуоресценции, что может привести к ошибкам.

Если время жизни короткоживущих продуктов, наблюдаемых при помощи импульсного фотолиза, мало и близко по величине к времени светового импульса, то истинная константа скорости гибели промежуточного продукта может быть рассчитана следующим образом. Обозначим через $f(t)$ истинную функцию гибели промежуточного продукта, через $I(t)$ — функцию светового импульса, которая называется аппаратной функцией, поскольку она также зависит от характеристик регистрирующей системы. Тогда экспериментально наблюдаемый вид функции определяется через интеграл: $F(t) = \int_0^t I(t) f(t) dt$. Вид функции $I(t)$ определяется экспериментально легко, но никакого удобного аналитического метода, который позволял бы находить функцию $f(t)$ по экспериментально измеряемым функциям $F(t)$ и $I(t)$, не существует. На практике подбирают пробные функции $f(t)$, по которым, зная $I(t)$, восстанавливают пробные функции $F(t)$ или применяя для этого численное интегрирование или пользуясь программой для ЭВМ. Если характеристической функцией гибели промежуточного продукта является экспонента, для экспериментального определения кинетики затухания можно воспользоваться методом моментов (см. гл. 4). Если все три функции $F(t)$, $f(t)$ и $I(t)$ аппроксимируются экспонентами, для расчета истинной константы можно пользоваться следующим простым приближенным соотношением:

$$(1/k)^2 = (1/k_F)^2 - (1/k_I)^2,$$

где k — истинная константа гибели промежуточного продукта; k_F — константа, рассчитанная из экспериментальной кинетической кривой; k_I — константа затухания светового импульса. Практически k_I определяется

непосредственно из осциллограммы затухания кривой вспышки, а k_F — из зависимости ΔD от времени.

Используя аналоговые вычислительные машины, можно моделировать форму вспышки и форму наблюдаемой кинетической кривой, что дает быстрый и надежный метод получения кинетических констант.

§ 6. ПРАКТИЧЕСКИЕ РАБОТЫ

1. Триplet-триpletное поглощение ароматических углеводородов

Поскольку триpletные состояния сильно тушатся кислородом, для наблюдения спектров триplet-триpletного поглощения необходимо использовать либо откаченные растворы, либо растворители с большой вязкостью. В качестве вязких растворителей могут быть использованы глицерин, полиэтиленгликоль, растворы полимеров, например полистирола в спирте. Удобными объектами для наблюдения триplet-триpletного поглощения являются ароматические углеводороды: нафталин, фенантрен, антрацен и др. Спектры триplet-триpletного поглощения этих соединений приведены на рис. 6.3. В выбранном растворителе готовятся растворы следующих концентраций: нафталин — 10^{-3} М, фенантрен — 10^{-3} М, антрацен — $10^{-4} \div 10^{-5}$ М. Следует отметить, что поскольку продажный фенантрен всегда содержит примесь антрацена, необходимо его тщательно очистить путем кипячения в бензоле с малеиновым ангидридом. После приготовления растворов проводятся измерения кинетики гибели триpletных молекул ароматических углеводородов при различных длинах волн с интервалом 5 нм.

Импульсное облучение кюветы проводится фильтрованным светом. Могут быть использованы следующие светофильтры: для нафталина — УФС-1 или УФС-2, а также комбинация фильтров — УФС-2 и ЖС-3; для фенантрена — те же фильтры, что и для нафталина, или УФС-6; для антрацена — УФС-1, УФС-2, УФС-6 или узкополосный фильтр для выделения ртутной линии 365 нм. Энергия вспышки выбирается такой, чтобы в максимуме спектра поглощения величина оптической плотности не превышала 0,3. После получения кинетических кривых проводится их обработка, как описано

в § 5, и строится зависимость оптической плотности от длины волны, т. е. спектр триплет-триплетного поглощения.

2. Триплет-триплетное поглощение и замедленная флуоресценция рибофлавина

Нижнее триплетное состояние рибофлавина расположено близко к возбужденному синглетному состоянию, поэтому за счет термической активности возможно засе-

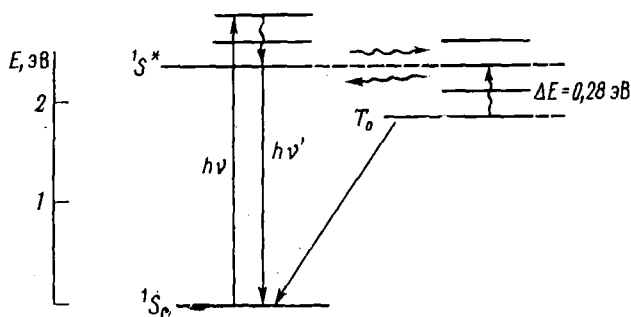


Рис. 6.18. Энергетические уровни возбужденных состояний рибофлавина

ление синглетного состояния через триплетное с последующим испусканием активационной замедленной флуоресценции. На рис. 6.18 дано расположение электронных энергетических уровней рибофлавина. Для измерения триплет-триплетного поглощения и замедленной

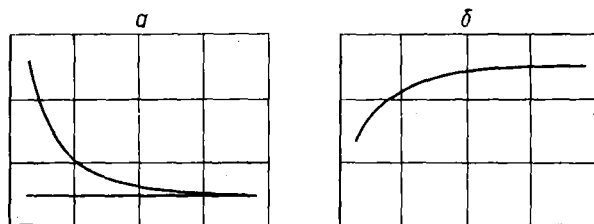


Рис. 6.19. Осциллограмма гибели триплетных молекул рибофлавина (520 нм) (а) и кинетика затухания замедленной флуоресценции рибофлавина (565 нм) (б)

флуоресценции готовится полимерная пленка с рибофлавином (например, на основе поливинилового спирта), которая помещается под углом 45° к импульсной лампе. Облучение проводится через фильтр УФС-6 или СЗС-20. Максимум триплет-триплетного поглощения находится при 520 нм, а максимум флуоресценции — 565 нм. Замедленная флуоресценция регистрируется при перекрывании зондирующего света. Определяют константу скорости гибели триплетных молекул рибофлавина и константу скорости гибели замедленной флуоресценции (рис. 6.19).

3. Триплет-триплетный перенос энергии

1. *Нафталин-антрацен.* При импульсном возбуждении нафталина в присутствии антрацена наблюдается триплет-триплетный перенос энергии, поскольку энергия триплетного уровня нафталина (2,64 эВ) выше энергии триплетного уровня антрацена (1,82 эВ).

При использовании маловязких растворителей необходимо удалить кислород из раствора. При использовании глицериновых растворов или полиэтиленгликоля можно работать в присутствии воздуха. Практически задача выполняется следующим образом. Готовят раствор нафталина (10^{-2} М), который разбавляют растворителем в 40 раз с различным содержанием антрацена — 10^{-6} М ÷ 10^{-4} М. Регистрируют кинетику триплет-триплетного поглощения на длине волны 425 нм (для антрацена) и 412 нм (для нафталина). Облучение раствора проводят через светофильтры УФС-2 и ЖС-3, которые не пропускают свет с длиной волны, поглощаемой антраценом. Определяют константу скорости триплет-триплетного переноса энергии.

2. *Бензофенон-нафталин.* При импульсном облучении бензофенона в присутствии нафталина происходит триплет-триплетный перенос энергии с бензофенона на нафталин. Поскольку триплетное состояние бензофенона является очень реакционноспособным, его время жизни мало (~ 5 мкс). Триплетные молекулы бензофенона отрывают атом водорода от растворителя и дают кетильный радикал ($\lambda = 545$ нм). При добавлении нафталина уменьшается выход кетильных радикалов и появляется триплет-триплетное поглощение нафталина ($\lambda = 412$ нм). Используя известную величину ϵ для ке-

тильных радикалов ($3220 \text{ M}^{-1} \cdot \text{с}^{-1}$), по уменьшению оптической плотности на длине волны 545 нм и по величине оптической плотности триплет-триплетного поглощения нафталина определяют коэффициент экстинкции для нафталина: $\epsilon_{\text{H}} = \epsilon_{\text{R}} (\Delta D_{\text{R}} / D_{\text{H}})$, где ϵ_{H} и ϵ_{R} — коэффициенты экстинкции триплет-триплетного поглощения нафталина и кетильного радикала соответственно, D_{H} — оптическая плотность триплет-триплетного поглощения нафталина; ΔD_{R} — уменьшение оптической плотности поглощения кетильного радикала.

3. *Триплет-триплетная аннигиляция.* Триплет-триплетная аннигиляция наблюдается при большой концентрации триплетных молекул. Явление триплет-триплетной аннигиляции наблюдается для антрацена при увеличении его концентрации или увеличении энергии вспышки. Осциллограмма гибели триплетов антрацена снимается на длине волны 425 нм. Кинетическую обработку данных проводят методом графического дифференцирования. Строят зависимость в координатах $\frac{d}{dt} \lg (\Delta D_0 / \Delta D)$ от ΔD , из которой находят константу скорости первого порядка k_1 и отношение k_2/ϵ . Принимая во внимание значение $\epsilon = 6,3 \cdot 10^4$, определяют k_2 . Константы k_1 и k_2 могут быть также определены методом численного интегрирования (см. § 5).

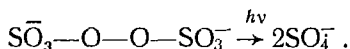
4. Импульсный фотолиз фенолов и хинонов

При импульсном фотолизе фенолов образуются феноксильные радикалы, а при фотолизе хинонов образуются семихиноновые радикалы. Облучение проводится в водных растворах через УФС-1. При исследовании антрахинонов используют светофильтр УФС-6. Снимают кинетику гибели феноксильных или семихиноновых радикалов при различных длинах волн, определяют константы гибели и строят спектр поглощения радикалов. Растворы фенолов готовят с концентрацией 10^{-3} М. Растворы нафтохинонов и антрахинонов готовят с концентрацией $2 \cdot 10^{-4}$ М. Снимают спектры поглощения при различных рН раствора и определяют рК семихинонового радикала.

5. Импульсный фотолиз персульфат-ионов

Первичным процессом при поглощении света персульфат-ионом является диссоциация O—O -связи и

образование сульфат-анион-радикала.



На рис. 6.20 приведен спектр поглощения анион-радикала $\text{SO}_4^{\cdot -}$, Оптическая плотность и кинетика гибели $\text{SO}_4^{\cdot -}$ не зависят от pH среды в интервале 1,0÷9,0.

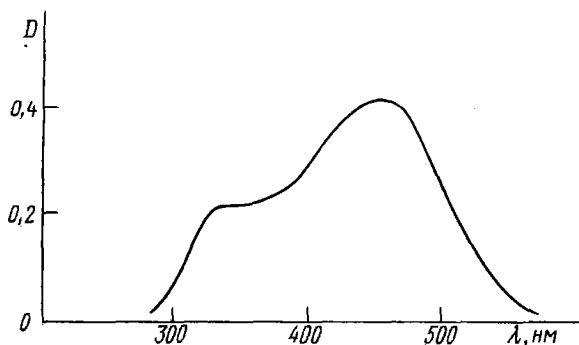
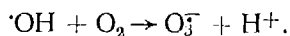
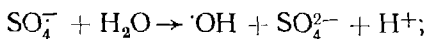


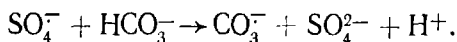
Рис. 6.20. Спектр поглощения радикал-аниона $\text{SO}_4^{\cdot -}$, полученный с помощью импульсного фотолиза

При дальнейшем увеличении pH наблюдается уменьшение оптической плотности $\text{SO}_4^{\cdot -}$. В нейтральном и кислом растворах сульфат-анион-радикалы гибнут по второму порядку с константой скорости $3,7 \cdot 10^8 \text{ M}^{-1} \cdot \text{с}^{-1}$. В щелочной среде радикалы гибнут по первому порядку с константой $\sim 10^4 \text{ с}^{-1}$. В щелочном растворе в присутствии воздуха появляется поглощение с максимумом 430 нм, которое обусловлено озонид-ионом, образующимся вследствие реакции гидроксильных радикалов с кислородом. Радикалы гидроксила образуются при гидролизе $\text{SO}_4^{\cdot -}$:



Спектр поглощения O_3^- приведен на рис. 6.21.

Сульфат-анион-радикалы отрывают атом водорода от спиртов метанола, этанола, изопропанола и бикарбонат-аниона:



При этом образуется карбонат анион-радикал, имеющий максимум поглощения 600 нм. Коэффициент экстинкции для CO_3^- известен и равен $1830 \text{ M}^{-1} \cdot \text{см}^{-1}$ при 600 нм. По уменьшению оптической плотности SO_4^- и появлению поглощения CO_3^- в зависимости от концентрации HCO_3^- определяют коэффициент экстинкции SO_4^- константы скорости гибели SO_4^- и CO_3^- и их спектры поглощения.

Для изучения проведения сульфат-анион-радикала готовят исходный 0,1 М раствор персульфата калия, натрия или аммония в воде. Рабочие растворы готовят разбавлением исходного ра-

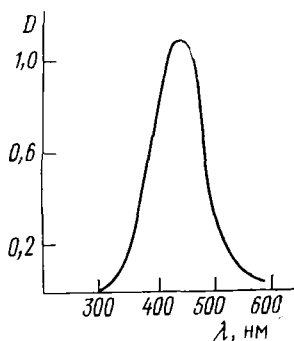
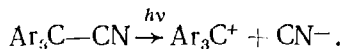


Рис. 6.21. Спектр поглощения O_3^- , полученный с помощью импульсного фотолиза $\text{S}_2\text{O}_8^{2-}$ в щелочной среде

створа в 10 раз. Кинетику гибели SO_4^- исследуют на длине волны 455 нм.

6. Импульсный фотолиз триарилацетонитрилов

При облучении триарилацетонитрилов в растворителях, содержащих воду или спирты, протекает реакция фотосольволиза с образованием карбониллов или эфиров. Первой стадией реакции является диссоциация связи с образованием карбониевых ионов:



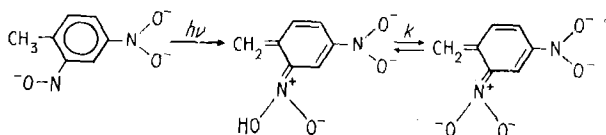
Затем карбониевые ионы реагируют с водой или спиртом, давая продукты реакции. Образование и поведение карбониевых ионов регистрируется с помощью импульсного фотолиза. Спектры карбониевых ионов, полученные импульсным фотолизом, приведены на рис. 6.11. Кинетика гибели карбониевых ионов подчиняется первому порядку. Реакция проводится в смеси спирт—вода (1:1). Концентрация триарилацетонитрилов равна 10^{-3} М. Для облучения раствора используют

светофильтр УФС-1. Регистрируют кинетику гибели триарилкарбониевых ионов при различных длинах волн, определяют константу скорости гибели и строят спектр поглощения.

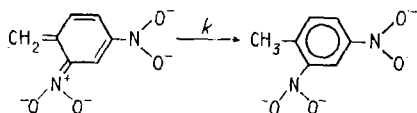
7. Фотоизомеризация орто-нитротолуолов

1. *Орто-нитротолуол*. При импульсном возбуждении *о*-нитротолуола происходит перенос водорода от метильной группы на нитрогруппу и образуется окрашенный изомер, который быстро переходит обратно в исходную форму. На рис. 6.13 приведены спектры фотоизомерных форм *о*-нитротолуола, полученных с помощью импульсного фотоллиза. Перегнанный в вакууме *о*-нитротолуол растворяют в спирте. Исходная концентрация — $4 \cdot 10^{-3}$ М. Для приготовления рабочих растворов исходный раствор разбавляют в 20 раз 0,1 н. NaOH или 1 н. HCl. Затем измеряют кинетику затухания короткоживущей формы при различных длинах волн. Анализ кинетических кривых проводят, как описано в § 5. Определяют константы скорости гибели и строят спектры поглощения изомерных короткоживущих форм.

2. *2,4-Динитротолуол*. При импульсном облучении 2,4-динитротолуола аналогично *о*-нитротолуолу наблюдается образование короткоживущих изомерных форм:



В интервале pH 2÷13 наблюдается только анионная форма, которая превращается в исходную форму:



Кинетика превращения анионной формы в исходную зависит от pH среды и присутствия кислот, осуществляющих общий кислотный катализ. Общая константа скорости может быть записана следующим образом:

$$k_0 = k_{H_2O} + k_{H^+} [H^+] + k_{HA} [HA],$$

где $k_{\text{H}_2\text{O}}$ — константа скорости гибели изомерной анионной формы в щелочном растворе; k_{H^+} — константа скорости гибели, катализируемая протонами; k_{HA} — константа скорости общего кислотного катализа.

Для определения этих констант проводят измерения кинетики гибели изомерной анионной формы в зависимости от pH среды и от концентрации, например уксусной кислоты, которая является общим кислотным ката-

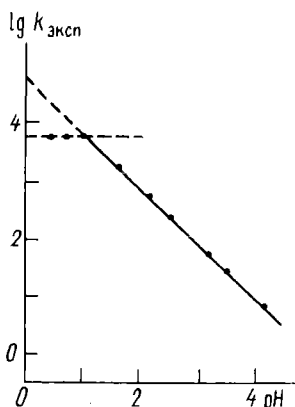


Рис. 6.22. Зависимость константы скорости превращения анионной формы 2,4-динитротолуола от pH среды

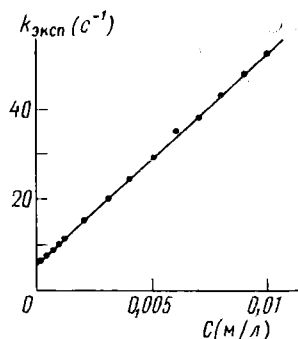


Рис. 6.23. Зависимость константы скорости превращения аниона 2,4-динитротолуола от концентрации ацетатного буфера

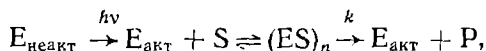
лизатором данного процесса. На рис. 6.22 приведена зависимость константы скорости превращения анионной формы от pH (HClO_4), из которой определяют константу k_{H^+} . Из зависимости константы скорости гибели анионной формы от концентрации ацетатного буфера (рис. 6.23), т. е. уксусной кислоты, при одном значении pH находят k_{HA} . Для проведения измерений готовят $2 \cdot 10^{-2}$ М раствор 2,4-динитротолуола в спирте. Спиртовой раствор добавляют в исследуемый раствор в количестве 1% (по объему). Кинетические измерения проводят на длине волны 530 нм с фильтром УФС-1. Готовят следующие исходные растворы: 1 н. раствор NaOH, 0,1 н. раствор HClO_4 и 0,1 н. буферный раствор: уксусная кислота + ацетат натрия (1 : 1). Рабочие растворы готовят разбавлением исходных растворов.

После проведения измерений проводят кинетическую обработку осциллограмм гибели изомерной анионной формы, строят зависимости констант скорости от pH и концентрации CH_3COOH и определяют константы k_{H^+} и $k_{\text{H}_2\text{O}}$.

В качестве общего кислотного катализатора можно также использовать глицин $^+\text{NH}_3\text{CH}_2\text{COOH}$. В этом случае исходный раствор готовят из смеси хлорной кислоты и глицина (1 : 2) с концентрацией 0,1 М; pH такого раствора равен 2,5.

8. Применение импульсного фотолиза для исследования ферментативных реакций

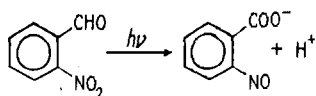
Создание светочувствительных материалов на основе ферментов предусматривает образование активного фермента под действием света. Общая схема реакции может быть представлена следующим образом:



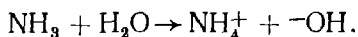
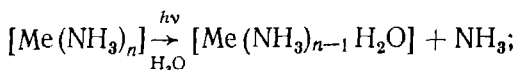
где $E_{\text{акт}}$ и $E_{\text{неакт}}$ — фермент в активном и неактивном состоянии; S — субстрат; $(ES)_n$ — субстрат-ферментный комплекс (комплекс Михаэлиса); P — продукт ферментативной реакции.

Фотоувствительную ферментативную систему можно получить, используя неактивный ацилфермент (например, *n*-нитро-цис-циннамоилхимоотрипсин), который под действием света становится активным. Аналогично можно использовать неактивные субстраты, которые под действием света становятся активными. Примером такого субстрата является *n*-нитрофениловый эфир *n*-нитро-цис-коричной кислоты, который под действием света изомеризуется в трансформу, являющуюся активной. Кроме того, можно менять степень ингибирования фермента (комплекс фермента с ингибитором), например изменением pH среды, который в свою очередь изменяется под действием света. С помощью импульсного фотолиза можно создать pH-скачок среды. Уменьшение pH среды может быть достигнуто импульсным облучением о-нитробензальдегида, который окисляется внутримолекулярно с образованием о-нитрозобензой-

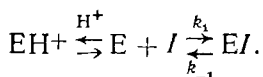
ной кислоты с $pK = 3,5$:



Увеличение рН среды можно получить в результате фоторазложения комплексных соединений переходных металлов, имеющих в качестве лигандов аммиак:



В качестве конкретной системы можно исследовать комплекс α -химотрипсина с профлавином, который является ингибитором фермента. При уменьшении рН среды уменьшается связывание фермента в комплекс за счет конкурентной реакции с протонами:



При рН-скачке под действием импульса света наблюдается уменьшение поглощения комплекса, которое протекает с константой скорости k_{-1} . Концентрации α -химотрипсина и профлавина берутся $10^{-5} \div 10^{-4}$ М. Концентрация *o*-нитробензальдегида — 10^{-3} М. Измерение изменения поглощения комплекса проводят при 465 нм. Свободный профлавин имеет максимум поглощения 455 нм. Определяют константу скорости распада комплекса фермента с ингибитором.

ЛИТЕРАТУРА

1. Портер Дж., Вест М. А. Импульсный фотолиз. — В кн.: Методы исследования быстрых реакций. Под ред. Хэммиса Г. М., 1977.
2. Барлтроп Дж., Койл Дж. Возбужденные состояния в органической химии. М., 1978.
3. Введение в фотохимию органических соединений. Под ред. Беккера Г. О. Л., 1976.
4. Эмануэль Н. М., Кнорре Д. Г. Курс химической кинетики. М., 1984.

ГАЗОЖИДКОСТНАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ

Как метод анализа хроматография была предложена русским ботаником М. С. Цветом для решения частной задачи — определения компонентов хлорофилла. Метод оказался универсальным. Годом возрождения его является 1931 год, когда Кун, Винтерштейн и Ледерер стали проводить широкие исследования различных растительных и животных пигментов, используя проявительный вариант хроматографии, при котором анализируемые вещества разделяются, перемещаясь по слою сорбента в потоке растворителя. В 1940 г. шведский ученый А. Тизелиус разработал фронтальный и вытеснительный методы хроматографического анализа. Фронтальный метод заключается в том, что исследуемая смесь непрерывно подается под некоторым давлением на колонку с сорбентом. Компоненты смеси по-разному сорбируются и потому передвигаются по колонке с различными скоростями. Вытеснительный метод основан на том, что более сильно адсорбирующееся вещество вытесняет с поверхности адсорбента слабо адсорбирующееся и занимает его место. Поэтому после введения в колонку определенного количества исследуемой смеси начинают подавать вытеснитель — жидкость, адсорбирующуюся сильнее, чем все компоненты смеси. Тогда зоны веществ распределяются на слое по степени адсорбируемости и каждое последующее вещество, вытесняя предыдущее, подтолкнет его вперед. Этот метод позволяет сконцентрировать компоненты на слое адсорбента и удобен, в частности, для определения примесей. Дальнейшее развитие метода привело к появлению бумажной, тонкослойной и ионообменной хроматографии. Наиболее крупным скачком в развитии метода является создание английскими химиками А. Мартином и Р. Сингом распределительной хроматографии, за что они были удостоены в 1952 г. Нобелевской премии.

В этом методе основным процессом является не адсорбция, а растворение веществ, т. е. распределение анализируемого вещества между двумя жидкостями: неподвижной, нанесенной на слой сорбента, и подвижной, используемой в качестве носителя. Одним из наиболее значительных достижений аналитической химии за последние 30 лет явилось развитие и практическое применение газовой хроматографии (ГХ), где вместо подвижной жидкости — носителя — используется газ. С помощью ГХ можно разделить практически любые вещества, в том числе и изомеры, отличающиеся по температурам кипения на доли градуса.

Основным достоинством хроматографии является простота в сочетании с высокой чувствительностью. Простейшие конструкции детекторов по теплопроводности позволяют определить около $10^{-2}\%$ компонента в смеси, ионизационные детекторы — $10^{-4}\%$, а селективные детекторы (по электронному захвату, термоионный и др.) — $10^{-7}\%$ компонента в смеси.

Хроматография может быть использована для идентификации любого вещества, имеющего достаточное давление пара (от 1 до 1000 мм) при температуре эксперимента от -100° до $+400^{\circ}$ С. Твердые вещества анализируют по характерным продуктам пиролиза. Возможности хроматографии расширяются при использовании капиллярных колонок, а также при проведении анализа в режиме программирования температуры колонки или потока газа-носителя.

Многообразие вариантов хроматографического метода вызывает необходимость их классификации. Классификацию проводят по самым различным характерным признакам. Например, по агрегатному состоянию подвижной фазы (ПФ) хроматография может быть газовой и жидкостной. В свою очередь в зависимости от агрегатного состояния неподвижной фазы (НФ) газовая хроматография может быть газоадсорбционной (ГАХ) и газожидкостной (ГЖХ), а жидкостная хроматография — жидкостно-адсорбционной (ЖАХ) или разделительной, кроме того тонкослойной и бумажной.

§ 1. ПРИНЦИПИАЛЬНАЯ СХЕМА ГАЗОВОГО ХРОМАТОГРАФА

При проведении хроматографического процесса используют хроматограф, принципиальная схема которого представлена на рис. 7.1. Установка и стабилизация

потока и очистка газа-носителя выполняются системой подготовки газов (1). Дозирующее устройство (2) позволяет вводить в поток газа-носителя непосредственно перед колонкой определенное количество анализируе-

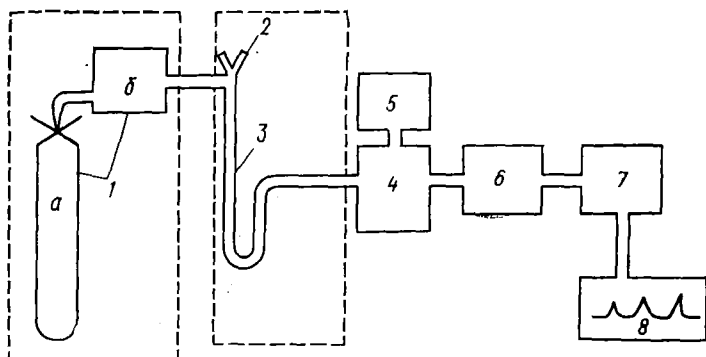


Рис. 7.1. Схема хроматографа: 1 — система подготовки газов (а — баллон, б — регулятор потока); 2 — дозирующее устройство; 3 — колонка; 4 — детектор; 5 — терморегулятор; 6 — блок питания детектора; 7 — усилитель; 8 — самописец

мой смеси. В колонке (3) осуществляется разделение смеси на компоненты.

В хроматографии используются колонки трех типов; насадочные (набивные), микронасадочные и капиллярные.

Насадочные колонки, стеклянные или металлические, имеют внутренний диаметр от 2 до 10 мм. Они наполняются твердым адсорбентом, покрытым тонкой пленкой нелетучей жидкости. Длина таких колонок, как правило, не превышает 4 м.

Капиллярные колонки изготавливают из тонких капилляров (диаметром 0,25—0,5 мм и длиной от 10 до 200 м). НФ в виде тонкой пленки наносится на стенки капилляров.

Детектор (4) преобразует изменения каких-либо физических или физико-химических свойств смеси компонента с газом-носителем в сравнении с чистым газом-носителем в электрический сигнал. Детектор с блоком питания (6) составляет систему детектирования. Сигнал детектора, преобразованный усилителем (7), запи-

сывается регистрирующей системой (8) в виде хроматограмм. Необходимые температурные режимы колонки, детектора, дозирующего устройства достигаются помещением их в соответствующие термостаты, управляемые терморегулятором (5). Количественная обработка хроматограмм может производиться вручную или с помощью интегратора, автоматически фиксирующего площадь пика и время его выхода.

Для расширения области аналитического применения хроматографов можно использовать дополнительное оборудование: обогатительное устройство — для накопления тяжелых примесей, концентрация которых в анализируемой смеси ниже порога чувствительности детектора и не поддается прямому определению; пиролизные устройства — для анализа высокомолекулярных соединений, полимеров, биологических объектов, которые невозможно обычным путем перевести в газовую фазу из-за низкого давления пара или термической неустойчивости и т. д.

При прохождении вещества через чувствительный элемент детектора самописец фиксирует кривую, называемую хроматографической пиком, или элюционной кривой. Типичная элюционная кривая изображена на рис. 7.2. Ее параметры, называемые элюционными характеристиками, отражают результаты хроматографического разделения смеси веществ и связаны с физико-химическими свойствами системы.

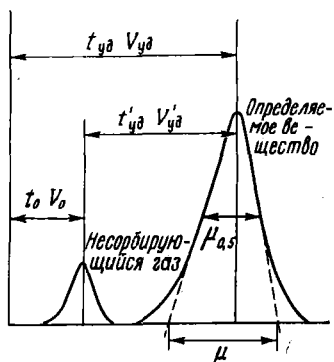


Рис. 7.2. Типичная хроматограмма индивидуального вещества и несорбирующегося газа

§ 2. ЭЛЮЦИОННЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

В процессе выхода чистого газа-носителя детектор регистрирует нулевую линию (00). Возрастание концентрации компонента до максимальной соответствует фронту, а ее снижение — тылу пика. Время от момента ввода пробы до появления максимума пика называется

временем удерживания $t_{уд}$. Обычно $t_{уд}$ измеряют соответствующим расстоянием на хроматограмме. Объем удерживания $V_{уд}$ — объем газа-носителя, прошедший через хроматографическую колонку от момента ввода пробы до момента выхода максимальной концентрации исследуемого вещества:

$$V_{уд} = t_{уд} \cdot \omega, \quad (7.1)$$

где ω — объемная скорость газа-носителя.

Названные параметры удерживания могут быть использованы для качественной характеристики соединения лишь при проведении анализа в строго заданных условиях на одном и том же приборе. Для сопоставления полученных значений с литературными данными или со значениями, получаемыми на других приборах, необходимо ввести ряд поправок: на объем газа-носителя, не принимающего участия в вымывании компонентов пробы, на градиент давления газа-носителя по слою НФ, на количество НФ. Различают исправленное время удерживания $t'_{уд}$ и исправленный объем удерживания $V'_{уд}$:

$$t'_{уд} = t_{уд} - t_0; \quad (7.2)$$

$$V'_{уд} = V_{уд} - V_0. \quad (7.3)$$

Исправленные объем и время удерживания пересчитаны с учетом поправки на величины удерживания несорбирующегося газа — «мертвый объем» V_0 и «мертвое время» t_0 .

Приведенный объем удерживания V_N — это исправленный удерживаемый объем, учитывающий градиент давления по колонке:

$$V_N = V'_{уд} \cdot j, \quad (7.4)$$

где $j = \frac{3/2(p_1/p_2)^2 - 1}{(p_1/p_2)^3 - 1}$; p_1, p_2 — давление на входе и выходе из колонки соответственно.

Наконец, приведение объема газа-носителя к нормальной температуре (0°C) и отнесение его к 1 г НФ дает возможность определить удельный удерживаемый объем:

$$V_{уд} = \frac{V_{N273}}{MT_k}, \quad (7.5)$$

где M — масса НФ; T_k — абсолютная температура колонки.

Измерение удельных удерживаемых объемов лежит в основе исследования физико-химических свойств веществ методом ГХ, так как они являются такими же характерными константами вещества, как температура кипения (плавления), показатель преломления, плотность.

Большое распространение получили относительные параметры удерживания — относительный объем удерживания и относительное время удерживания:

$$\alpha = \frac{V_{уд}^{(2)}}{V_{уд}^{(1)}} = \frac{t_{уд}^{(2)}}{t_{уд}^{(1)}} \quad \alpha' = \frac{V'_{уд}^{(2)}}{V'_{уд}^{(1)}} = \frac{t'_{уд}^{(2)}}{t'_{уд}^{(1)}}. \quad (7.6)$$

$$r = \frac{V_{уд}^x}{V_{уд}^{ст}} = \frac{V_N^x}{V_N^{ст}} \quad r' = \frac{V'_{уд}^x}{V'_{уд}^{ст}} = \frac{t'_{уд}^x}{t'_{уд}^{ст}}. \quad (7.7)$$

Величиной α пользуются для характеристики относительного удерживания двух соединений 1 и 2. Величиной r характеризуют удерживание соединения «х» относительно какого-либо стандартного вещества.

§ 3. ТЕОРИЯ ХРОМАТОГРАФИЧЕСКОГО ПРОЦЕССА

В ходе разделения в хроматографической колонке анализируемые соединения некоторое время находятся в НФ, а затем — в подвижной газовой фазе. Равновесное распределение анализируемого вещества между фазами характеризуется константой распределения K , определяемой как отношение концентраций вещества в жидкой и газовой фазах:

$$K = \frac{\text{концентрация вещества в жидкой фазе}}{\text{концентрация вещества в газовой фазе}}.$$

Величина K зависит от природы анализируемого соединения, природы жидкой фазы и температуры колонки. Если молекулы разных компонентов разделяемой смеси обладают различной степенью сродства к НФ, то время пребывания их в этой фазе, а следовательно, и средняя скорость передвижения по колонке различны. При достаточной длине колонки это различие может привести к полному разделению смеси на составляющие ее ком-

поненты. В задачу теории хроматографической колонки входит установление законов движения компонентов разделяемой смеси в хроматографической колонке.

Теория равновесной хроматографии

Теория равновесной хроматографии базируется на допущении мгновенного протекания адсорбции и десорбции или растворения и испарения в хроматографической колонке. Основная задача этой теории — установление зависимости между скоростью движения компонента по слою сорбента и его сорбируемостью. В реальных условиях термодинамическое равновесие в колонке установиться не успевает, так как газ движется с конечной скоростью. Поэтому необходимо учитывать процессы диффузии вдоль направления потока и внутрь зерен сорбента, а также кинетику массообмена с НФ, т. е. кинетику сорбции и десорбции. Если, однако, подобрать условия, близкие к идеальным (оптимальная скорость потока газа-носителя, равномерная дисперсность сорбента, равномерное заполнение колонки, оптимальная температура), можно полагать, что термодинамическое равновесие достигается практически мгновенно. На основе сделанных допущений составляют уравнение материального баланса для некоторого слоя в хроматографической колонке и получают основное уравнение теории равновесной хроматографии, связывающее линейную скорость u перемещения вдоль колонки концентрации «с» вещества в газовой фазе с объемной скоростью газового потока ω и наклоном изотермы распределения (адсорбции): dc_a/dc :

$$u = - \frac{\omega}{v + v_a \cdot dc_a/dc}, \quad (7.8)$$

где V , V_a — объемы газовой фазы и адсорбционного слоя соответственно на единицу длины колонки; c_a , c — концентрация вещества в жидкой и газовой фазах соответственно.

Скорость перемещения вещества прямо пропорциональна скорости потока газа-носителя и обратно пропорциональна константе распределения. Чем хуже адсорбируется вещество, тем больше скорость его перемещения вдоль колонки. Это уравнение справедливо

при любой изотерме распределения (прямолинейной, выпуклой, вогнутой).

Согласно теории линейной равновесной хроматографии элюционные и физико-химические характеристики анализируемых веществ в области малых концентраций связаны соотношением:

$$t'_{уд} = t_0 K \sigma \text{ или } V'_{уд} = V_0 K \sigma, \quad (7.9)$$

где K — константа Генри — обычная константа равновесия газ—жидкость, газ—твердое тело, равная $c_{нф}/c_{пф}$; σ — отношение объемов НФ и ПФ в колонке.

В случае ГЖХ $V_0 \sigma$ — общий объем растворителя в колонке.

Константа K может быть выражена через энтальпию и энтропию сорбции:

$$K = \Delta H^0/RT - \Delta S/R. \quad (7.10)$$

Рассмотрим гомологический ряд n -алканов (C_5 — C_9), введенных в равных количествах в колонку с неполярной НФ. В данном случае изменение растворимости

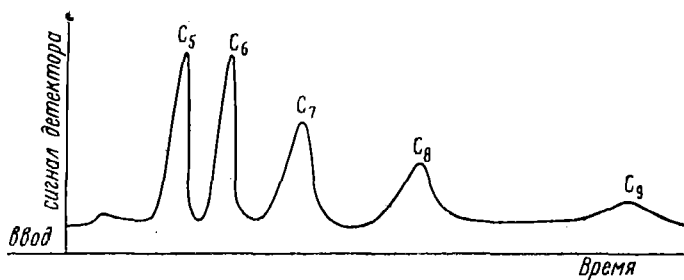


Рис. 7.3. Хроматограмма смеси n -углеводородов на неполярной НФ

связано главным образом с изменением энтальпии, причем ΔH определяется в основном дисперсионными силами, пропорциональными числу групп $—CH_2—$ (n). Тогда можно ожидать, что при постоянной температуре $K = A + B_n$, где A и B — константы, причем последняя связана с теплотой сорбции группы $—CH_2—$. Соответствующая хроматограмма приведена на рис. 7.3. Из рисунка видно, что с ростом $t_{уд}$ расстояние между цент-

рами пиков увеличивается, одновременно растет размывание пиков, в результате чего компоненты с высокими n могут быть и не зарегистрированы.

Теория неравновесной хроматографии

Одна из главных задач теории неравновесной хроматографии — изучение причин размывания хроматографических полос. Это явление может быть обусловлено диффузионными и кинетическими факторами. Их влияние на процесс разделения может быть настолько велико, что даже при значительной разнице коэффициентов распределения вещества могут не разделиться. Явление размывания полос в реальной хроматографической колонке очень сложно и может быть описано лишь приближенно на основе теорий, устанавливающих зависимость между мерой размывания и указанными факторами. Для описания неравновесной ГХ чаще всего используются теория теоретических тарелок и теория эффективной диффузии. Обе теории основаны на допущении о том, что хроматографический процесс протекает в линейной области изотермы распределения (в ГЖХ) или изотермы адсорбции (в ГАХ). Количественной мерой размывания в первом случае является высота теоретической тарелки H , во втором — эффективный коэффициент диффузии $D_{\text{эфф}}$.

Теория теоретических тарелок. Рассмотрим хроматографический процесс с точки зрения теории теоретических тарелок. Хроматографическая колонка мысленно разбивается на ряд последовательных теоретических ступеней — тарелок. Движение газа рассматривают как последовательность периодических толчков. Предполагается, что за время каждого толчка на тарелках успевает установиться равновесие между ПФ и НФ для всех компонентов. Длина элементарного участка колонки (в см), на которой достигается состояние равновесия между концентрацией вещества в ПФ и НФ, называется высотой, эквивалентной теоретической тарелке (ВЭТТ):

$$\text{ВЭТТ} = H = L/N, \quad (7.11)$$

где L — длина колонки; N — число теоретических тарелок.

Ширина хроматографического пика μ указывает на степень размывания хроматографической зоны вещества. Измерение ее позволяет определить число теоретических тарелок и их высоту, которые количественно характеризуют процесс размывания. Число теоретических тарелок рассчитывают по формулам:

$$N = 16(t'_{уд}/\mu)^2; \quad (7.12)$$

$$N = 5,54(t'_{уд}/\mu_{0,5})^2, \quad (7.13)$$

где μ — ширина хроматографического пика у основания (см. рис. 7.2); $\mu_{0,5}$ — ширина хроматографического пика на половине его высоты. Чем длиннее колонка, тем большее число теоретических тарелок ее характеризует (при одной и той же эффективности на единицу длины).

Эффективность колонки и селективность неподвижной фазы. Способность колонки к разделению зависит от ее эффективности и селективности НФ. Эффективность колонки определяется расширением хроматографического пика по мере прохождения вещества через колонку. Она зависит от кинетики процессов в колонке и оценивается ВЭТТ, которая в свою очередь зависит от скорости газа-носителя, процессов диффузии и сопротивления массообмену. Расчет ВЭТТ является наиболее предпочтительной мерой эффективности колонки. Селективность НФ связана с взаимодействием растворенного вещества с растворителем и определяет относительное положение пиков анализируемых веществ на хроматограмме. Мерой селективности колонки является расстояние между максимумами двух пиков: чем оно больше, тем селективнее колонка. Количественно селективность данной колонки оценивают величиной коэффициента разделения (α) для данных двух компонентов

$$\alpha = \frac{t'_{уд(II)}}{t'_{уд(I)}} = \frac{(t_{уд} - t_0)_{(II)}}{(t_{уд} - t_0)_{(I)}}. \quad (7.14)$$

Разделение двух веществ связано одновременно с селективностью и эффективностью колонки. Уравнение, объединяющее обе эти характеристики колонки, определяет критерий разделения R :

$$R = 2 \cdot \frac{t_{уд(II)} - t_{уд(I)}}{\mu_1 + \mu_2}, \quad (7.15)$$

где μ_1 и μ_2 — ширина 1-го и 2-го пиков соответственно.

Если $R=1,5$, происходит полное разделение веществ. Из выражения 7.15 видно, что чем больше разность времен удерживания двух веществ, чем выше селективность и чем больше ширина пиков, тем хуже эффективность колонки. На рис. 7.4 показана зависимость степени разделения смеси двух веществ от эффективности колонки и селективности НФ. Таким образом, хорошего разделения можно добиться улучшением как эффективности, так и селективности колонки. Однако при анализе сложной смеси веществ улучшение селективности колонки по отношению к одним веществам может привести к наложению пиков других веществ. В настоящее

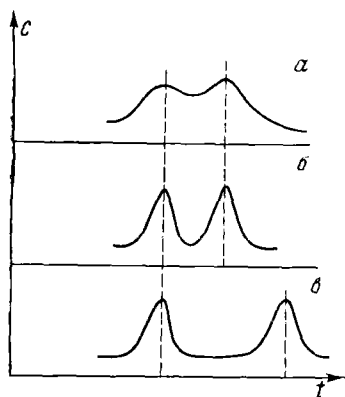


Рис. 7.4. Зависимость степени разделения веществ от селективности и эффективности колонки: *а* — колонка неэффективна и неселективна; *б* — колонка эффективна; *в* — колонка селективна

время лучшего разделения добиваются с помощью более эффективных, в частности капиллярных, колонок.

Капиллярная хроматография — высокоэффективный метод разделения.

Капиллярная хроматография была предложена Голеем в 50-х гг. В качестве колонки в ней используют капилляр длиной в несколько десятков метров. Капиллярные колонки классифицируются по заполнению их насадкой. В открытых капиллярных колонках (ОКК) насадка расположена на внутренней стенке колонки; в центральной части колонки насадки нет, имеется открытый канал. В насадочных капиллярных колонках (НКК) насадка заполняет весь объем (сечение) колонки.

Капиллярная хроматография характеризуется рядом существенных особенностей в методике и аппаратуре практически на всех стадиях хроматографического анализа — от приготовления колонок и введения пробы до детектирования разделенных компонентов. Ко-

лонки с малым внутренним диаметром имеют наибольшую эффективность при малых скоростях газа-носителя. Перед входом в колонку в ряде случаев устанавливают делитель газового потока, чтобы ограничить размер вводимой пробы и обеспечить быструю продувку испарительной камеры.

Для оценки эффективности капиллярной колонки кроме формул (7.12) и (7.13) используют так называемое «число разделений». Этот способ оценки эффективности, применимый и для разделения с программированием температуры, даст более реалистическую меру эффективности колонки, причем для его осуществления можно использовать стандартные соединения того же типа, что и анализируемые.

На практике разделение двух членов гомологического ряда, различающихся на одну группу $-\text{CH}_2-$, рассчитывают по формуле:

$$TZ = \frac{\Delta t_{\text{уд}}}{t_{0,5(A)} + t_{0,5(B)}} - 1, \quad (7.16)$$

где А и В — два гомолога, различающиеся на одну метиленовую группу.

Теория эффективной диффузии

Согласно теории эффективной диффузии размывание хроматографической полосы обусловлено протекающей с конечной скоростью диффузией в газе и порах сорбента, а также массообменом между газом и НФ. Диффузия имеет сложный характер. В реальной хроматографической колонке могут происходить следующие виды диффузии: молекулярная — обусловленная тепловым движением молекул; вихревая — вызываемая завихрением газа вокруг зерен насадки; массопередача из газовой фазы к жидкой, обусловленная внешней диффузией или замедленной внешнедиффузионной массопередачей; миграция молекул адсорбированного вещества с поверхности НФ внутрь НФ, обусловленная замедленной внутренней диффузией, или замедленной внутридиффузионной массопередачей.

Если ввести эффективный коэффициент диффузии $D_{\text{эфф}}$, равный сумме коэффициентов диффузий для отдельных стадий процесса размывания, рассмотрение

этого процесса упрощается:

$$D_{\text{эфф}} = D_{\text{мол}} + D_{\text{вихр}} + D_{\text{кин}}. \quad (7.17)$$

$D_{\text{мол}} = \gamma D_r$, где D_r — коэффициент молекулярной диффузии в газе.

В пустой трубке газ идет прямолинейно, а в трубке с насадкой проходит извилистый путь. Это различие приводит к появлению дополнительного коэффициента γ , который зависит от размера, формы и упаковки зерен и обычно равен или меньше 1.

$$D_{\text{вихр}} = \lambda d \alpha,$$

где α — линейная скорость потока газа-носителя; d — диаметр зерен сорбента; λ — мера неравномерности набивки колонки.

$$D_{\text{кин}} = \frac{b \alpha^2}{D_{\text{ж}}},$$

где b — коэффициент пропорциональности, характеризует время запаздывания миграции вещества из одного диффузионного слоя в другой; зависит от константы скорости массообмена, толщины пленки НФ и пористой структуры поверхности адсорбентов, но не зависит от α ; $D_{\text{ж}}$ — коэффициент диффузии анализируемого вещества в жидкой фазе.

$$D_{\text{эфф}} = \gamma D_r + \lambda d \alpha + b \alpha^2 / D_{\text{ж}}. \quad (7.18)$$

Это уравнение обычно используется в преобразованном виде:

$$\frac{D_{\text{эфф}}}{\alpha} = \frac{2\gamma D_r}{\alpha} + 2\lambda d + \frac{2b\alpha}{D_{\text{ж}}}. \quad (7.19)$$

Уравнение (7.19) устанавливает связь между линейной скоростью потока газа-носителя (α) и эффективным коэффициентом диффузии $D_{\text{эфф}}$. Если ввести обозначения: $2D_{\text{эфф}}/\alpha = H$; $2\gamma D_r = B$; $2\lambda d = A$; $2b/D_{\text{ж}} = C$, то получим уравнение Ван-Деемтера:

$$B \text{ЭТТ} = H = A + B/\alpha + C\alpha, \quad (7.20)$$

где A — фактор, характеризующий природу и структуру насадки; B — фактор, характеризующий продольную диффузию; C — фактор, характеризующий сопротивление массопереносу из газовой фазы в жидкую и обратно.

В незаполненных колонках нет насадки, и член A для них равен 0. Отсутствие влияния фактора A — одно из основных преимуществ капиллярных колонок. Их высокой эффективностью способствует также отсутствие точек соприкосновения между частицами твердого носителя, покрытого пленкой НФ, а также уменьше-

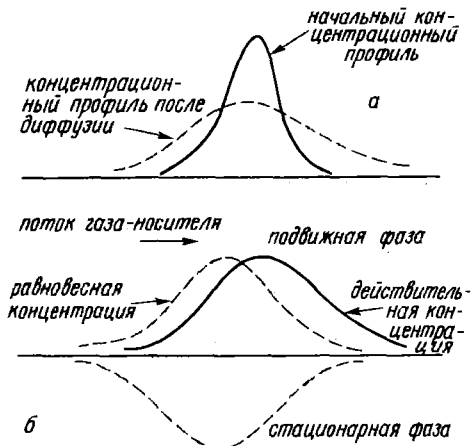


Рис. 7.5. Зона распространения, характерная для продольной диффузии (а) и действие эффекта массопередачи (б)

ние вероятности нарушения равномерности по толщине тонкой пленки жидкой фазы.

Основная цель исследователя — обеспечить по возможности меньшие значения H колонки, что эквивалентно наибольшим значениям N . Поскольку в величину H входит член B/α , обратно пропорциональный α , и член C , прямо пропорциональный α , должно существовать некоторое оптимальное значение α , при котором эффективность колонки максимальна. На рис. 7.5 показано влияние различного рода диффузий.

Молекулы веществ, растворенных в ПФ, находятся в движении по отношению к распределенным в НФ. Если нет потока газа-носителя, кривая будет соответствовать равновесной концентрации. Если увеличить поток газа-носителя — концентрация максимума сдвинется и тем больше, чем больше скорость потока газа-носителя (рис. 7.5, б).

Газ-носитель

Выбор газа-носителя обусловлен в основном принципом действия детектора. Возможность применения газа-носителя определяется его физическими и химическими свойствами: коэффициентом диффузии, вязкостью, химической инертностью, сорбционными свойствами. Важную роль играет реакционная способность газа-носителя, которая зависит не только от его свойств, но и от характера исследуемых веществ. Так, например, воздух окисляет альдегиды и олефины уже при невысоких температурах, но инертен по отношению к определенным углеводородам и фторсодержащим соединениям. Можно сформулировать следующие требования, предъявляемые к газам-носителям:

- 1) соответствие принципу действия детектора;
- 2) инертность по отношению к НФ, исследуемым веществам, материалу детектора и колонки;
- 3) малая сорбируемость;
- 4) доступность.

Из уравнения (7.20) видно, что ВЭТТ сложным образом зависит от коэффициента молекулярной диффузии и скорости потока газа-носителя. Второй член уравнения (7.20) пропорционален коэффициенту диффузии. Таким образом, если контролирующим размытие фактором является продольная диффузия, для уменьшения H следует применять газ с малым D (например, CO_2). В этом случае замена H_2 на CO_2 уменьшает коэффициент диффузии в 0,5 раза и, следовательно, может приводить к уменьшению ширины зоны вещества на сорбенте примерно в 2 раза. Третий член уравнения (7.20), определяющий внешнедиффузионную массопередачу, возрастает обратно пропорционально коэффициенту диффузии ($D_{\text{ж}}$). Поэтому, если контролирующим фактором является внешнедиффузионная массопередача, целесообразно в качестве газа-носителя использовать легкий газ (H_2 , He). Таким образом, влияние природы газа-носителя на эффективность колонки различно, и оптимальный выбор его зависит от условий диффузии.

Влияние скорости потока газа-носителя

Зависимость ВЭТТ от α (уравнение (7.20)) описывается кривой с минимумом (рис. 7.6). Этот минимум соответствует оптимальной скорости газа-носителя.

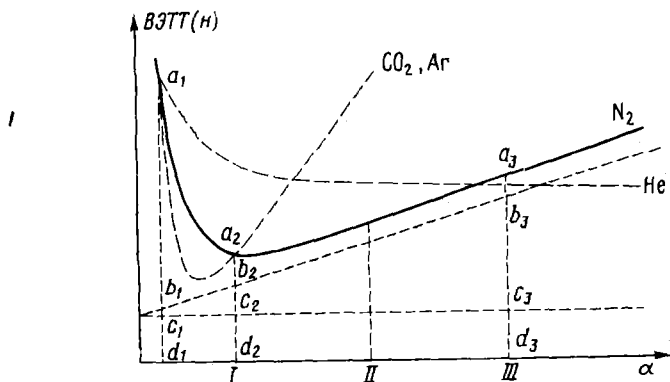


Рис. 7.6. Зависимость ВЭТТ от скорости газа-носителя

Приведенную диаграмму можно разбить на три области, соответствующие трем членам уравнения (7.20).

1. Область малых скоростей (0—I)

Преобладающую роль в размывании хроматографической полосы играет молекулярная диффузия. H резко уменьшается с ростом α , так как $H \sim 1/\alpha$, и эффективность растет. Работа в этой области, однако, нецелесообразна, поскольку небольшое изменение скорости потока приводит к размыванию полосы. Его можно уменьшить, увеличив скорость газа-носителя и используя газ-носитель с большим молекулярным весом.

2. Область средних скоростей (I—II)

Преобладающую роль в размывании хроматографической полосы играет вихревая диффузия. H имеет наименьшее значение и практически не зависит от α . Эта область характеризуется в уравнении (7.20) константой A и наиболее благоприятна для разделения, так как достигается максимальная эффективность, а возможные колебания скорости потока не ухудшают разделения. Одним из очевидных способов уменьшения члена A может показаться применение частиц меньшего диа-

метра. Чрезмерное уменьшение размера частиц, однако, нецелесообразно, поскольку равномерную набивку колонки легче обеспечить с помощью частиц большего диаметра. Другим фактором, лимитирующим размер частиц, является перепад давления в колонке. С уменьшением размера частиц перепад давления возрастает. Для уменьшения члена A необходимо использовать мелкие частицы одинакового размера и колонки меньшего диаметра для уменьшения эффекта стенки. Константа A численно равна отрезку « ed » на рис. 7.6 и постоянна во всей области скоростей.

3. Область больших скоростей (II—III)

Процесс размывания хроматографической полосы в этой области определяется скоростью диффузии вещества в жидкой фазе. Эта область характеризуется константой C в уравнении (7.20), численно равной отрезку cb/a . Роль молекулярной диффузии (ab) здесь практически сводится к нулю.

Выбор оптимальной для данной колонки скорости газового потока, соответствующего минимуму кривой (см. рис. 7.6), способствует наилучшему разделению компонентов.

Неподвижная жидкая фаза

Природа НФ определяет последовательность выхода компонентов из колонки. Изменение парциального давления паров сорбата над НФ по сравнению с давлением его паров над чистым сорбатом определяется силами межмолекулярного взаимодействия сорбат — сорбент. Для правильного подбора НФ необходим поэтому учет основных типов взаимодействий молекул в жидкой фазе.

Межмолекулярные взаимодействия исследуемых веществ с неподвижными фазами. Строгое рассмотрение межмолекулярных взаимодействий требует решения уравнения Шредингера для всевозможных конфигураций системы взаимодействующих частиц. Эта задача может быть решена лишь приближенно и только для простых молекулярных систем. В связи с этим большое значение приобретают приближенные подходы, основанные на использовании формул классической электростатики. Межмолекулярные взаимодействия обычно разделяют на дальнотействующие, не требующие непо-

средственного контакта, и близкодействующие, связанные с перекрыванием электронных оболочек. Дальнедействующие силы определяют иногда как неспецифические, или универсальные, так как их энергия зависит от обобщенных характеристик молекул (дипольного момента, поляризуемости), а не от их конкретной природы. Энергия близкодействующих сил не может быть предсказана без учета химической природы взаимодействующих частиц, поэтому они классифицируются как специфические.

Дальнедействующие силы возникают в результате кулоновского взаимодействия зарядов в молекулах. В зависимости от происхождения зарядов они могут быть подразделены на три основных типа: ориентационные, индукционные и дисперсионные.

Ориентационные силы определяются взаимодействием постоянных зарядов. В простейшем случае двух дипольных молекул с учетом статистического усреднения ориентаций диполей энергия взаимодействия описывается выражением:

$$E_{gg} = -2/3 \frac{\mu_A^2 \mu_B^2}{R^6} \cdot 1/kT, \quad (7.21)$$

где μ_A , μ_B — дипольные моменты; R — расстояние между центрами диполей.

Усреднение по ориентациям может быть проведено только при условии, если $\mu_A \mu_B / R^3 \ll kT$. Соотношение (7.21) выведено в предположении $R \gg l$, где l — длина диполя. Его можно применять с удовлетворительной точностью, начиная с $R = 2,5 - 3l$.

Многие молекулы обладают квадрупольным моментом. На больших расстояниях энергия диполь-квадрупольного и квадруполь-квадрупольного взаимодействий меньше усредненной энергии взаимодействия двух диполей. Для молекул, не имеющих дипольного момента, но содержащих сильнополярные связи, взаимодействия квадрупольных могут вносить значительный вклад в общую энергию.

. Сближение полярной молекулы А с молекулой В, не обязательно полярной, смещает электронное облако последней, в результате возникает индуцированный диполь. Притяжение постоянного и индуцированного диполей — индукционное взаимодействие — приводит

к дополнительному вкладу в энергию, равному:

$$E_{\text{инд}} = \frac{\alpha_A \mu_B^2 + \alpha_B \mu_A^2}{R^6}, \quad (7.22)$$

где α_A и α_B — поляризуемости молекул.

При уменьшении молекулярного расстояния движение электронов в молекулах перестает быть вполне независимым, возникает согласованная корреляция электронов, что вызывает появление дисперсионных сил притяжения. Эти силы можно также рассматривать как результат взаимодействия диполей, мгновенно возникающих и исчезающих в процессе движения электронов в молекулах. Для сферических молекул:

$$E_{\text{дисп}} = -\frac{2}{3} \frac{\alpha_A \alpha_B}{R^6} \cdot \frac{I_A I_B}{I_A + I_B}, \quad (7.23)$$

где I_A , I_B — потенциалы ионизации. Соотношение (7.23) применимо при $R > 1,5 R_0$, где R_0 — сумма вандер-ваальсовых радиусов А и В. Вычисление $E_{\text{дисп}}$ для несимметричных молекул представляет собой трудную задачу. Для рассмотрения электронной корреляции молекул, находящихся в непосредственном контакте, формула (7.23) непригодна.

Применение формул (7.21) — (7.23) оправдано только для относительно больших R . При непосредственном контакте важную роль играет перекрывание электронных оболочек молекул. При этом выделение отдельных типов межмолекулярного взаимодействия становится некорректным, их следует рассматривать в совокупности. Формулы (7.21) — (7.23) могут быть, таким образом, использованы лишь для оценки энергий взаимодействия пар молекул в газовой фазе на больших расстояниях. Рассмотрение конкретных молекул показывает, что индукционное взаимодействие в газовой фазе обычно составляет от 0 до 5—7% суммарной энергии и может в первом приближении не учитываться. Вклад дисперсионных и ориентационных сил определяется дипольными моментами и геометрией молекул. Для воды преобладают ориентационные взаимодействия, для аммиака значение обоих сил приблизительно одинаково, для большинства неорганических и органических молекул, в том числе и таких полярных, как пиридин, основной вклад в энергию вносит дисперсионное взаимодействие.

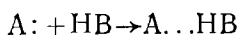
Взаимодействие молекул в жидкой и газовой фазах существенно отличается. В жидкой фазе резко уменьшаются средние расстояния между молекулами, на смену парным приходят взаимодействия с одновременным участием многих частиц. В результате энергия межмолекулярного притяжения возрастает. Роль диполь-дипольных и других ориентационных взаимодействий в растворах может несколько уменьшаться из-за ослабления притяжения противоположно заряженных частиц в среде с диэлектрической проницаемостью, отличной от 1. Значительно возрастает роль индукционных взаимодействий, которые проявляются в виде так называемого реактивного поля. Оно возникает в результате одновременной поляризации окружающих дипольную частицу молекул среды, что приводит в свою очередь к дополнительной поляризации исходной частицы. Энергия реактивных взаимодействий может вносить существенный вклад в энергию системы в целом, особенно в случае сильнополярных компонентов.

В средах, состоящих из неполярных и слабополярных молекул, основную роль играют дисперсионные взаимодействия. Ослабление при переходе в жидкую фазу энергии парных дисперсионных сил на 15—30% и более компенсируется увеличением числа одновременно взаимодействующих молекул.

Учет неспецифических взаимодействий может быть полезен при выборе НФ в хроматографии. Так, очевидно, что НФ, состоящие из дипольных молекул, могут быть с успехом использованы для отделения сильнополярных веществ от менее полярных, даже если физические характеристики компонентов смеси близки. Можно также ожидать, что при анализе смеси неполярных веществ на полярной НФ больше будут удерживаться вещества, молекулы которых обладают более высокой поляризуемостью. Для неполярных фаз и неполярных компонентов смеси основу межмолекулярных взаимодействий составляют дисперсионные силы. Эти силы обуславливают разницу в температурах кипения неполярных жидкостей, поэтому температуры кипения или теплоты испарения являются характеристикой этих сил. С этой точки зрения понятно, что на неполярной фазе порядок выхода компонентов коррелирует с их T_k . В том случае, когда в молекулах анализиру-

емых веществ и НФ имеются функциональные группы, важную роль приобретают специфические взаимодействия, которые часто и определяют характер хроматографического процесса.

Перекрытие электронных оболочек молекул приводит к образованию химических связей, подобных обычным ковалентным связям, но значительно менее прочных. Возникающие при этом ассоциаты часто называют молекулярными комплексами. Комплексы органических молекул принято подразделять на комплексы с водородной связью и комплексы с переносом заряда (КПЗ). К первым относятся комплексы, межмолекулярная связь в которых осуществляется через атом водорода одной из молекул:



Под комплексами с переносом заряда, или донорно-акцепторными комплексами, понимают молекулярные ассоциаты, образованные в результате перекрытия высшей по энергии занятой молекулярной орбитали молекулы-донора (ВЗМО) с низшей вакантной молекулярной орбиталью акцептора (НВМО). Классификация комплексов связана с историческими причинами и в значительной мере условна. Теоретическое рассмотрение комплексов с водородной связью показывает, что в них возможно существенное перераспределение электронной плотности между молекулами, т. е. перенос заряда. В то же время в стабилизации КПЗ наряду с переносом заряда важную роль могут играть и другие типы взаимодействий.

Водородная связь образуется между любой парой молекул $X-H$ и $Y-R$, образованию прочной водородной связи способствуют полярность связи $X-H$ и наличие у Y неподеленных пар электронов. Прочные водородные связи образуются с участием молекул, содержащих группы OH , NH , HF . Способность к образованию водородных связей характерна для многих широко распространенных НФ — полиэтиленгликоля, различных эфиров. Для таких фаз можно ожидать повышения времени удерживания органических кислот, спиртов, аминов, что может быть использовано для разделения веществ этих классов и анализа их в смесях с другими типами органических соединений.

Большинство хроматографических НФ, так же как

и компонентов обычно анализируемых смесей органических веществ, относится к донорам электронов. Для образования КПЗ необходим акцептор с низкой ИВМО. Такими свойствами обладает ограниченное число органических молекул: ароматические нитросоединения, ряд карбонильных и полигалогенированных, нитрилы. Некоторые соединения этих классов могут использоваться в качестве неподвижных фаз. Специфика таких фаз состоит в сильном удерживании типичных органических доноров: эфиров, спиртов, аминов, олефинов. В качестве компонентов НФ используют и неорганические акцепторы. Так, фаза, содержащая сильный акцептор — ион серебра Ag^+ , оказалась высокоселективной по отношению к олефинам, образующим с Ag^+ прочные донорно-акцепторные комплексы.

Выбор НФ в газожидкостной хроматографии. Важное значение при выборе НФ имеют такие ее свойства, как полярность, способность химически взаимодействовать с исследуемыми веществами, вступать в специфические взаимодействия. На практике нет необходимости в неограниченном разнообразии НФ. Достаточно иметь несколько широко используемых НФ, каждая из которых способна к участию в определенных видах межмолекулярных взаимодействий, и ряд фаз для решения специальных задач, например разделение стереоизомеров. НФ должна быть малолетучей и не разлагаться при рабочей температуре колонки. Необратимые реакции между НФ и исследуемым веществом следует исключить. В общем случае для правильного выбора НФ необходим количественный учет всех возможных типов межмолекулярных взаимодействий. В настоящее время количественные критерии подбора НФ, учитывающие природу анализируемых веществ и физико-химические свойства предполагаемой НФ, отсутствуют. Однако даже качественный учет возможных в системе межмолекулярных взаимодействий часто позволяет осуществлять обоснованный выбор НФ, повысить эффективность разделения и сократить время анализа. Трудность строгого решения этой задачи привела к тому, что в ГХ широко используются различные эмпирические подходы, например шкалы полярности НФ.

Понятие «полярность НФ» в газовой хроматографии отличается от традиционного понятия полярности в фи-

зической химии. При оценке полярности НФ в шкале Роршнайдера исходят из того, что, если вещество растворено в неполярной жидкости, оно будет подвергаться действию только неполярных дисперсионных сил. В качестве стандартной неполярной жидкости выбран сквалан ($C_{30}H_{62}$), а для описания характеристик удерживания веществ используется система индексов Ковача — $I_{уд}$. Соединение RX (R — углеводородная цепь, X — функциональная группа) характеризуется наименьшим $I_{уд}$ на сквалане, любая другая жидкая фаза обладает некоторой полярностью, причем полярные силы действуют на RX в большей степени, чем на n -углеводороды, относительно которых определяются $I_{уд}$. Соответствующую разность $I_{уд}$, представляющую собой меру полярности жидкой фазы относительно сквалана, Роршнайдер обозначил ΔI :

$$\Delta I = I_{нф} - I_{скв}. \quad (7.24)$$

Для представления набора функциональных групп, с которыми могут взаимодействовать полярные силы, были выбраны 5 стандартных соединений: бензол, этанол, бутанол-2, нитрометан и пиридин. Если разделить па 100 увеличение $I_{уд}$ каждого из этих соединений по отношению к $I_{уд}$ на сквалане, получатся константы Роршнайдера — X, Y, Z, U, S соответственно. Ниже приведены константы Роршнайдера для НФ карбовакс 20 М:

Соединение	I_{20M}	$I_{скв}$	$\Delta I/100$
Бензол	967	649	$X = 3,18$
Этанол	917	384	$Y = 5,33$
Бутанол-2	912	531	$Z = 3,81$
Нитрометан	1159	457	$U = 7,02$
Пиридин	1191	695	$S = 5,04$

Можно ожидать, что жидкие фазы, характеризующиеся большим значением X , будут сильнее удерживать соединения с двойными связями, спирты будут сильнее удерживаться жидкими фазами, характеризующимися большими значениями Y .

При выборе НФ часто руководствуются известным

правилом: подобное растворяется в подобном. Если, например, необходимо разделить смесь различных по свойствам, но близких по температуре кипения соединений, таких, например, как спирт и парафиновый углеводород, следует в качестве ИФ выбрать вещество, обладающее полярной функциональной группой. В этом случае лучше растворяется спирт и, следовательно, он будет выходить из колонки последним. В более сложных случаях такой подход недостаточен и нужно учитывать возможность специфических взаимодействий ИФ со всеми или некоторыми из компонентов смеси.

Количество неподвижной фазы. Количество ИФ, наносимое на поверхность твердого носителя, зависит от многих факторов. Оно не должно быть настолько велико, чтобы сорбент становился клейким и частицы его слипались. С другой стороны, необходимо обеспечивать достаточно полное покрытие поверхности сорбента с тем, чтобы исключить влияние адсорбции на твердом носителе. От количества ИФ зависит также величина пробы исследуемых веществ. Если она мало, то и объем пробы должен быть также мал, что естественно вызывает необходимость использования высокочувствительных детекторов. С увеличением количества ИФ существенно возрастает продолжительность анализа. Таким образом, количество ИФ зависит от решаемых задач и определяется экспериментально в зависимости от конкретных условий. В большинстве случаев оно составляет от 5 до 20% от массы носителя.

Температура колонки. Температура колонки оказывает существенное влияние на разделение. Для лучшего разделения компонентов 1 и 2 нужно, чтобы отношение

$$V'_{уд}^{(1)}/V'_{уд}^{(2)} = K_1/K_2 \quad (7.25)$$

возможно больше отличалось от единицы. Если проводится, например, разделение изомеров, можно ожидать, что энтропии растворения близки. Тогда

$$\ln [V'_{уд}^{(1)}/V'_{уд}^{(2)}] = \ln (K_1/K_2) = (\Delta H_1 - \Delta H_2)/RT. \quad (7.26)$$

Ясно, что чем ниже температура, тем больше должно быть расстояние между максимумами пиков. Однако при понижении температуры сильно возрастают абсолютные величины $V_{уд}$ и увеличивается вязкость ИФ, что приводит к уменьшению скорости массообмена и

соответственно к уширению пиков. Поэтому необходимо выбирать некоторую оптимальную температуру. Следует иметь в виду, что при изменении температуры колонки может измениться порядок выхода компонентов смеси. Зависимость коэффициента Генри от температуры выражается уравнением:

$$\Gamma = A \cdot e^{Q/RT} \quad (7.27)$$

или $\lg \Gamma = \lg V_g = Q/2,3 RT + B$, где $Q = -\Delta H$ — теплота сорбции.

Построив график в координатах $\lg V_g = 1/T$ для нескольких соединений, смесь которых следует разделить, получим ряд прямых, угол наклона которых зависит от H (рис. 7.7) и может быть определен как $\operatorname{tg} \alpha$.

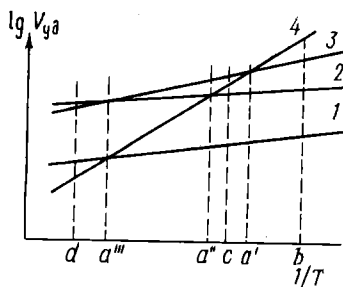


Рис. 7.7. Зависимость $\lg V_{уд}$ от температуры колонки

В области температур «b» порядок выхода веществ: 1, 2, 3, 4. При температуре «c» происходит инверсия порядка выхода компонентов 3 и 4. При температуре «d» первым выходит компонент 4, а затем 1, 3, 2. При температурах колонки a' , a'' , a''' происходит совмещение максимумов пиков индивидуальных веществ. Вывод: изменение температурного режима может резко изменить поведение вещества в колонке.

При разделении смесей веществ, кипящих в широком температурном интервале, возникают трудности, связанные с тем, что пики низкокипящих веществ группируются в начале хроматограммы, в то время как пики высококипящих веществ могут оказаться чрезмерно размытыми, а время анализа излишне большим. Использование газовой хроматографии с программированием температуры позволяет успешно разделять сложные смеси веществ и существенно расширять возможности хроматографического анализа. Если процесс начинается при низких температурах, сорбируемость большинства компонентов велика, а скорость движения зон, занимаемых ими на сорбенте, мала. По мере роста температуры вследствие уменьшения сорбируемости и, следовательно, увеличения скорости движения зон

из колонки будут элюироваться все более тяжелые компоненты смеси. На рис. 7.8 изображена хроматограмма смеси *n*-алканов от пропана до октана. Из хроматограммы «а» видно, что изотермическое разделение гомологического ряда *n*-алканов позволяет достаточно четко разделить лишь первые пять компонентов сме-

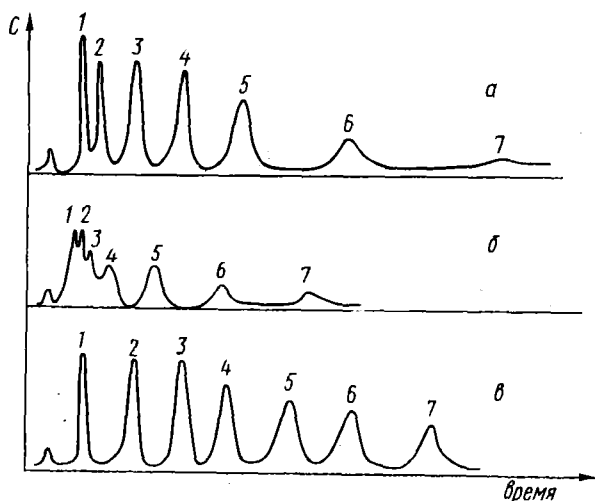


Рис. 7.8. Хроматограммы смесей углеводородов (C_3 — C_9), полученные в разных температурных режимах: а) изотермический процесс при 45°C ; б) изотермический процесс при 120°C ; в) программированное изменение температуры от 30 до 130°C .

1 — пропан, 2 — бутан, 3 — пентан, 4 — гексан, 5 — гептан, 6 — октан, 7 — нонан

си. Пики 7-го и 6-го компонентов в этих условиях практически неопределимы. С повышением температуры на хроматограмме «б» улучшается форма пиков 7-го и 6-го компонентов, однако смесь первых четырех компонентов оказывается неразделенной. Программирование температуры позволяет успешно (хроматограмма «в») решить задачу полного разделения смеси (рис. 7.8).

Детекторы

Успехи современной хроматографии в значительной степени связаны с достижениями в области детектирования. От особенностей детектора зависят выбор

параметров опыта, калибровка, объем вводимой пробы, время анализа, а также состав анализируемых веществ.

Основными характеристиками детекторов являются: чувствительность, порог чувствительности, линейность, селективность, инерционность. Значение чувствительности (A) детектора может быть вычислено непосредственно из условий и результатов хроматографического анализа. Для ионизационных детекторов

$$A_i = \frac{S \cdot V}{W \cdot q} \text{ (мВ/мг/с);} \quad (7.28)$$

для катарометра

$$A_c = \frac{S \cdot V \cdot \omega}{W \cdot q} \text{ (мВ/мг/мл),} \quad (7.29)$$

где S — площадь пика (см^2); W — скорость протяжки ленты самописца (см/с); ω — скорость газа-носителя (мл/с); q — количество компонента (мг); V — чувствительность самописца (мВ/см).

Весьма важной величиной, характеризующей предельную чувствительность детектора, является минимальная концентрация анализируемого вещества в потоке газа-носителя, которая может быть зарегистрирована. Минимальным сигналом, поддающимся измерению, принято считать сигнал, амплитуда которого вдвое превышает уровень шумов. Концентрация анализируемого вещества, вызывающая этот сигнал для концентрационного детектора, $c_{\text{мин}} = 2\delta/A_c$, для потокового $c_{\text{мин}} = 2\delta/A_i \omega$. Величина $c_{\text{мин}}$ — порог чувствительности детектора, позволяющий оценить его предельные возможности. В повседневной практике понятия «чувствительность» и «порог чувствительности» часто путают, понимая под чувствительностью минимальные концентрации, определяемые детектором. На рис. 7.9 показано графическое выражение этих величин.

Чувствительность характеризуется наклоном зависимости «сигнал детектора — концентрация вещества», а порог чувствительности — величиной отрезка на оси абсцисс, соответствующей точке пересечения градуировки с ординатой, равной минимальному сигналу, доступному измерению (2 δ). Из этого определения следует, что из двух детекторов с одинаковым уровнем шумов меньшее значение порога чувствительности соот-

ветствует детектору с большей чувствительностью (рис. 7.9 а). Однако это не значит, что детекторы с большей чувствительностью имеют меньший порог чувствительности. Вполне реальный случай, когда благодаря низкому уровню шумов меньший порог чувствительности будет соответствовать детектору с меньшей чувствительностью (рис. 7.9 б).

Важной характеристикой детектора является линейность его показаний, т. е. пропорциональность между

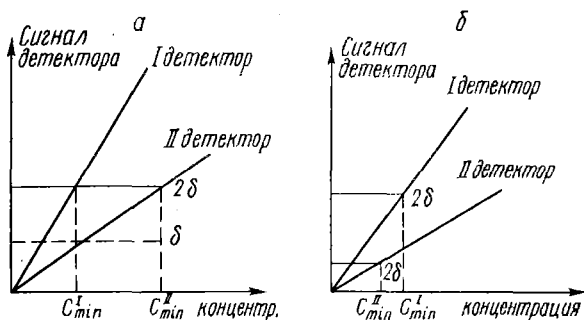


Рис. 7.9. Зависимость минимально определяемой концентрации вещества от чувствительности детектора и уровня шумов для детекторов с одинаковым (а) и различным (б) уровнем шумов

концентрацией анализируемого вещества в потоке газа-носителя и сигналом детектора. Линейность определяется отношением максимальной концентрации к минимальной, т. е. к порогу чувствительности.

Инерционность детектора характеризует его способность реагировать на быстрое изменение концентрации вещества в потоке газа-носителя и влияет на форму и высоту хроматографического пика. Инерционность определяется промежутком времени, в течение которого вещество доставляется из объема к чувствительному элементу. Так, большая инерционность катарометра определяется скоростью процесса теплоотдачи, которая значительно меньше скорости образования и сбора зарядов в ионизационных детекторах. Ионизационные детекторы реагируют на изменение состава газа практически мгновенно.

Детекторы, предназначенные для изучения состава сложных смесей, — универсальные детекторы. Если же цель анализа состоит в определении отдельных веществ, входящих в состав смеси, используют селективные детекторы, избирательно реагирующие на определенный класс или группу веществ.

Катарометр — детектор по теплопроводности — основан на изменении температуры чувствительных элементов нагретых нитей в зависимости от теплопроводности окружающего газа. Катарометр измеряет различие в теплопроводности чистого газа-носителя и смеси его с веществом, выходящим из хроматографической колонки. Наибольшая чувствительность может быть получена в том случае, когда теплопроводность анализируемого вещества сильно отличается от теплопроводности газа-носителя. Большинство органических веществ имеет низкую теплопроводность и для их анализа используют газы с высокой теплопроводностью (H_2 , He). При анализе веществ с большей теплопроводностью, чем у газа-носителя, хроматографические пики, соответствующие анализируемым веществам, будут проявляться на хроматограмме отрицательным пиком.

Катарометр представляет собой уравновешенный мост Уинстона, два плеча которого содержат переменные установочные сопротивления, а для других — платиновые нити диаметром 10—30 мк, нагреваемые током от постороннего источника напряжения. Одна из нитей находится в атмосфере газа-носителя, другая — в соединенной с выходом колонки проточной камере. При изменении состава элюата меняется его теплопроводность, что вызывает изменение теплоотдачи нагретой нити, т. е. происходит разбаланс моста, регистрируемый потенциометром.

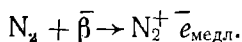
Чувствительность катарометра — 10^{-3} — 10^{-5} мг/см. Инерционность — 1—2 с. Применение его, несмотря на низкую чувствительность, целесообразно при анализе смесей неизвестного качественного состава, поскольку молярные поправочные коэффициенты, учитывающие специфику исследуемого вещества, близки к 1 и известны для большинства числа соединений.

Пламенно-ионизационный детектор (ПИД) — высокочувствительный к органическим соединениям ($5 \cdot 10^{-6}\%$ (об)), имеет широкий линейный диапазон (10^6 — 10^7), практически безинерционен.

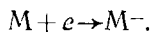
Детектор представляет собой камеру, в которой поддерживается водородное пламя, являющееся источником ионизации.

Горелка является одним из электродов. Она изолирована от корпуса детектора и соединена с источником стабилизированного напряжения. Второй электрод — коллектор — расположен над горелкой. Микроамперметр электромера измеряет ток между электродами. В пламени чистого H_2 число ионов мало, сопротивление межэлектродного пространства очень велико (10^{14} — 10^{13} Ом), и ток детектора весьма мал (10^{-12} — 10^{-13} А). Этот ток, возникающий за счет ионизации примесей в газе-носителе, водороде, воздухе, является постоянным фоновым током детектора. При внесении с газом-носителем из колонки анализируемых органических соединений число ионов в пламени резко увеличивается, сопротивление пламени падает, во внешней цепи детектора регистрируется возрастание ионного тока.

Детектор электронного захвата (ДЭЗ) успешно применяется для определения малых концентраций галоген-кислород- и азотсодержащих веществ, металл-органических соединений и других веществ, содержащих атомы с явно выраженным сродством к электрону. В ионизационную камеру детектора помещен радиоактивный источник (тритиевый 3H или никелевый ^{63}Ni). В качестве газа-носителя используются азот, аргон, гелий или другие газы, способные понижироваться, например:



Электроны образуются в электрическом поле между электродами детектора. При появлении в детекторе молекул анализируемого вещества, обладающего сродством к электрону, происходит захват ими свободных электронов:



Уменьшается начальный ток, что однозначно связано с количеством анализируемого компонента. Порог чувствительности ДЭЗ составляет ($5 \cdot 10^{-9}$ — $5 \cdot 10^{-11}$) мг/мл, что на два порядка ниже той же величины для ПИД. Существенным недостатком ДЭЗ является узкий линейный диапазон ($5 \cdot 10^1$ — 10^2).

Детектор ионизации пламени с щелочным металлом — «термоионный» («натриевый» или «фосфорный») (ТИД) — является селективным детектором к соединениям фосфора, азота, мышьяка, галогенов (кроме F), олова и серы. Действие его основано на увеличении ионизации солей щелочных металлов в пламени водорода при попадании в него элементоорганических соединений. В упрощенном виде механизм ионизации можно представить следующим образом. При введении нейтральных молекул соли щелочного металла в пламя H_2 происходит их ионизация, в результате чего резко увеличивается фоновый ток. Анализируемая молекула в пламени водорода разрушается с образованием радикалов с гетероатомами, взаимодействие которых с заряженными комплексами солей щелочных металлов приводит к резкому увеличению скорости образования ионов, что в конечном итоге вызывает дополнительное ионообразование элементоорганических соединений.

Минимально определяемые концентрации веществ в исследуемых объектах находятся на уровне $10^{-5}\%$.

Пламенно-фотометрический детектор — селективный детектор на фосфор и серосодержащие вещества. Принцип действия основан на измерении свечения водородного пламени при сгорании в нем фосфора и соединений, содержащих серу. Регистрация интенсивности излучения пламени производится следующим образом. Световой поток проходит вначале интерференционный фильтр, который поглощает фоновое излучение пламени, после чего поступает на чувствительный элемент фотоумножителя. Полученный таким образом фототок направляется в электрометрический усилитель и далее на потенциометр.

Твердый носитель

Твердый носитель служит в насадочных колонках в ГЖХ для закрепления на его поверхности определенного количества НФ. Для разделительной способности колонки большое значение имеет размер пор твердого носителя. Наиболее пригодны для ГЖХ широкопористые носители с порами от $0,5 \cdot 10^{-3}$ до $1,5 \cdot 10^{-3}$ мм. При нанесении жидкости на такие носители большая ее часть равномерно покрывает поры и в виде тонкой пленки покрывает поверхность. При размерах пор,

больших $1,5 \cdot 10^{-3}$ мм эффективность разделения уменьшается вследствие заполнения крупных пор жидкостью. Эти места обладают меньшим отношением поверхности к объему, чем тонкие поры, поэтому растворяющиеся вещества задерживаются в жидкости, что вызывает дополнительное уширение хроматографических пиков.

Размер зерен твердого носителя влияет на величину H через члены A и C в уравнении (7.20). Если размер достаточно мал, значение H уменьшается, что должно повысить эффективность колонки. Однако частицами малого размера нельзя так равномерно заполнить колонку, как более крупными. Для обычно применяемых насадочных колонок с внутренним диаметром от 2 до 10 мм размер зерен твердого носителя составляет от 0,1 до 0,8 мм (предпочтительно 0,15—0,30).

Химическая и адсорбционная активность носителя неблагоприятно сказывается на работе хроматографической колонки. В результате адсорбции на поверхности носителя форма хроматографических пиков становится несимметричной. Для устранения нежелательной активности твердых носителей проводят их химическое или физическое модифицирование.

§ 5. Асимметрия хроматографических пиков и способы ее устранения

Разделительная способность колонки определяется селективностью НФ и размыванием хроматографических полос при движении вещества по слою сорбента. Более эффективной оказывается та колонка, в которой при прочих равных условиях хроматографические полосы размываются в меньшей степени. Причины размывания можно подразделить на термодинамические, диффузионные и кинетические.

Термодинамическое размывание связано с нелинейностью изотермы сорбции, т. е. и отклонением от закона Генри. Из уравнения (7.8) видно, что скорость перемещения газа вдоль колонки зависит от формы изотермы распределения. Если изотерма линейна, то dc_a/dc постоянна и пики на хроматограмме симметричны (рис. 7.10а). При отклонении от закона Генри величина dc_a/dc изменяется с изменением c . Если изотерма обращена выпуклостью к оси ординат (рис. 7.10б), dc_a/dc уменьшается при увеличении c . В этом случае большие концентрации

перемещаются с большей скоростью, чем малые, что приводит к обострению передней границы пика и к растягиванию задней. Когда же изотерма выпукла к оси абсцисс, dc_a/dc будет расти с ростом c и меньшие кон-

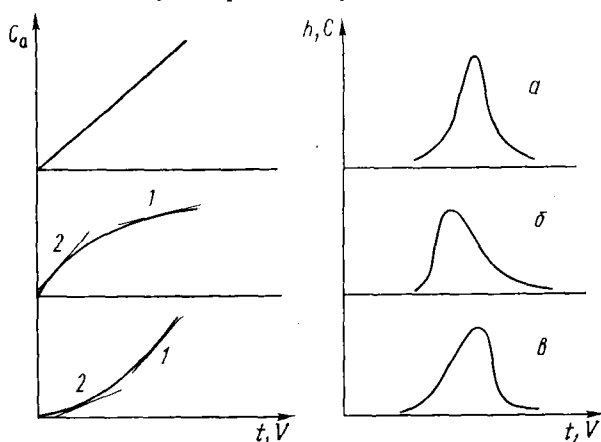


Рис. 7.10. Изотермы сорбции и соответствующие их хроматограммы

центрации будут двигаться с большими скоростями, что приведет к размыванию передней границы пика и к обострению задней (рис. 7.10в).

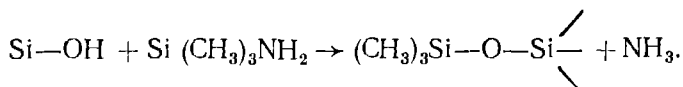
Искажение хроматографических пиков мешает эффективной работе колонки и точному определению характеристик удерживания. Для устранения термодинамических причин размывания и асимметрии хроматографических пиков подбирают адсорбенты, дающие линейную изотерму, или добиваются большей линейности благодаря термическому, химическому или физическому модифицированию носителя.

Диффузионные процессы, происходящие при движении вещества вдоль колонки, также влияют на размывание хроматографических пиков. Высокая эффективность капиллярных колонок объясняется в основном отсутствием специфических диффузионных процессов, которые имеют место в насадочных колонках. Устранить эту причину в насадочных колонках нельзя, можно лишь несколько снизить ее влияние.

Размывание, связанное с медленностью процессов адсорбции (растворения) — десорбции (испарения), —

задержка массообмена. Задержка при растворении приводит к продвижению компонента в газовой фазе вперед, т. е. к размыванию фронта, а задержка при десорбции — к размыванию тыла. Скорость растворения и испарения неодинакова, поэтому размывание может быть несимметричным.

Асимметричные пики могут возникать также из-за энергетической неэквивалентности центров сорбции. В ГЖХ такая неоднородность имеет место по следующим причинам. В качестве носителей НФ применяются вещества, изготовленные на основе кизельгура (в основном SiO_2) или огнеупорного кирпича ($\text{SiO}_2 + \text{Al}_2\text{O}_3 + \text{Fe}_2\text{O}_3$). При анализе полярных компонентов на неполярных НФ происходит значительная их сорбция под слоем НФ, что приводит к размыванию пика. Размывание уменьшается уже после таких простых операций, как промывка носителя кислотой или щелочью, особенно при блокировке ОН-группы поверхности, например с помощью реакции:



Такие примеры химического модифицирования, заключающиеся в обработке носителей минеральными кислотами, щелочами, хлорсиланами или во введении в молекулу носителя алкильных групп, широко используются в настоящее время.

Физическое модифицирование производится путем нанесения на поверхность носителя полярных жидкостей или полимеров, что может значительно понизить его активность.

Одним из средств борьбы с искажением симметрии хроматографических пиков является уменьшение количества вводимой пробы, т. е. снижение концентрации вводимых компонентов до уровня, обеспечивающего заведомое попадание в область выполнения закона Генри. Обычно объем смеси, разделяемой методом ГХ, составляет от 0,5 до 0,1 мкл для жидкости и от 0,5 до 20 мл для газа. Увеличение объема вводимой пробы приводит к возрастанию не только высоты, но и ширины пиков, что вызывает их взаимное перекрывание. Теоретически размер пробы должен быть таким, чтобы проба уместилась на первую тарелку.

§ 6. КАЧЕСТВЕННЫЙ АНАЛИЗ

Качественное исследование анализируемой смеси может быть осуществлено различными способами. Для идентификации могут быть использованы параметры удерживания. Исследуемый образец может быть подвергнут физическому или химическому воздействию до колонки, могут быть осуществлены химические реакции в самой колонке, а выделенные из колонки индивидуальные компоненты могут быть проанализированы независимыми методами.

Качественный анализ по параметрам удерживания

Использование эталонных соединений (метод метки). Метод заключается в добавлении к проанализированному образцу известного эталонного соединения (метки) с последующим хроматографированием в тех же условиях и сопоставлением исходной и конечной хроматограмм. Метод применяется для отождествления пиков соединений, присутствие которых ожидается в анализируемом образце. Однозначный отрицательный результат получается при несовпадении числа пиков на сравниваемых хроматограммах, причем на последней должно быть одним пиком больше.

Увеличение высоты (площади) одного пика на конечной хроматограмме без изменения числа может быть вызвано и случайным наложением. Положительный вывод о присутствии вещества в смеси можно сделать, если такая же картина сохранится при хроматографировании образца с эталоном по крайней мере на трех НФ различной природы. Так, например, методом метки можно провести идентификацию компонентов углеводородов парафинового, олефинового и ациклического ряда по результатам хроматографирования на колонках, содержащих следующие НФ: неполярную — апиезон, средней полярности — динонилфталат или трикрезилфосфат, сильнополярную или комплексообразующую — $\beta\beta'$ -оксидипропионитрил.

Графические зависимости параметров удерживания. Наиболее простой является зависимость между логарифмом исправленного объема (времени) удерживания членов гомологического ряда и каким-либо их свойством (закономерно меняющимся в пределах данного ряда),

например числом атомов углерода в молекуле, числом метиленовых групп, температурой кипения и т. д. Угловой коэффициент прямых линий на графиках (рис. 7.11) определяется природой исследуемых соединений, НФ и температурой колонки. Использование таких графиков позволяет установить принадлежность соединения к тому или иному гомологическому ряду. Метод, однако, имеет ряд ограничений. Например, применительно к алканам строгая линейная зависимость между $\lg V'_{уд}/t'_{уд}$ от n сохраняется лишь для линейных гомологов (углеводородов одинаковой степени разветвления). На удерживание алициклических и ароматических углеводородов большое влияние оказывает молекулярная масса.

Заметные отклонения от линейной зависимости $V'_{уд}/t'_{уд}$ от n отмечаются уже для гомологов, различающихся более чем на три CH_2 -группы.

Для качественных определений можно использовать также зависимость между логарифмом удерживаемого объема или временем удерживания представителей различных гомологических рядов и безразмерным параметром z — отношением абсолютной температуры кипения вещества к абсолютной температуре колонки (T_k): $Z = T_{кип}/T_k$. В этом случае измерение величин удерживания можно проводить при различных температурах колонки, что очень важно при анализе смесей, резко отличающихся по температурам кипения веществ.

При необходимости идентификации соединений, принадлежащих к различным гомологическим рядам, целесообразно сопоставлять на одном графике параметры удерживания интересующих веществ неподвижными фазами различной полярности. Можно использовать параметры удерживания как в равномерной (рис. 7.12а), так и в логарифмической (рис. 7.12б) шкале.

Индекс удерживания. Система индексов удерживания, предложенная Ковачем в 1958 г., характеризует удерживание вещества не относительно единичного стан-

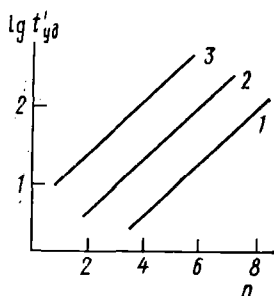


Рис. 7.11. Зависимость $\lg t'_{уд}$ от числа углеродных атомов в молекуле: 1 — алканы; 2 — спирты; 3 — алкилацетаты

дарт, выбор которого является, в общем, произвольным, а выражает хроматографическое поведение в единой шкале, определяемой серией стандартов, например *n*-алканов. По определению, *n*-алканам приписываются значения $I_{уд}$, равные числу углеродных атомов в молекуле, умноженному на 100 (например, для метана —

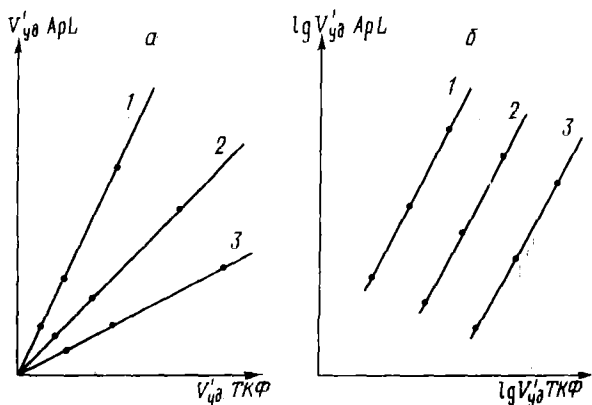


Рис. 7.12. Зависимость между параметрами удерживания соединений различных классов на разных НФ

100, пропана — 300, декана — 1000 и т. д.). Индекс удерживания любого вещества рассчитывается по уравнению:

$$I_{t_0}^{HФ} = 100n + \frac{\lg t'_x - \lg t'_n}{\lg t'_{n+1} - \lg t'_n} \cdot 100, \quad (7.30)$$

где t'_x — исправленное время удерживания или соответствующее ему расстояние на хроматограмме для исследуемого вещества *X*; t'_n , t'_{n+1} — исправленные времена удерживания углеводородов с числом углеродных атомов *n* и (*n* + 1) соответственно, которые выходят непосредственно перед исследуемым веществом и после него.

Для расчета исправленного времени удерживания необходимо знать время удерживания несорбирующегося газа. Если детектор не фиксирует пик воздуха, время его выхода можно рассчитать. Обычно в колонку вводят смесь нескольких углеводородов и на основании полученной хроматограммы находят время удерживания не-

сорбирующегося газа по формуле:

$$t_0 = t_n - \frac{(t_{n+1} - t_n)(t_n - t_{n-1})}{(t_{n+1} - t_n) - (t_n - t_{n-1})}. \quad (7.31)$$

Например, при анализе смеси углеводородов с альдегидом $C_8H_{17}CHO$ при температуре $125^\circ C$ на колонке с 10% апиезона—М, нанесенного на целит, и скорости газа-носителя, равной 100 мл/мин, были получены следующие расстояния (в мм) от момента пуска до момента выхода максимумов пиков:

углеводороды: C_9 19,9; C_{10} 57,8; C_{11} 103,9; C_{12} 189,8
альдегиды: 87,5

Чтобы определить $I_{уд}$ альдегида, прежде всего необходимо рассчитать величину удерживания несорбирующегося газа t_0 , подставив в формулу для расчета t_0 значения времени удерживания углеводородов:

$$t_0 = 103,9 - \frac{(189,8 - 103,9) \cdot (103,9 - 57,8)}{(189,8 - 103,9) - (103,9 - 57,8)} = 4,9.$$

Исправленные величины удерживания, необходимые для расчета $I_{уд}$, получают вычитанием из расстояний от начала пуска пробы до максимума пиков альдегида и углеводородов времени удерживания несорбирующегося газа-носителя t_0 . Затем по уравнению (7.30) вычисляют $I_{уд}$, указав при этом температуру колонки и НФ $I_{125^\circ C}^{арм}$:

$$I_{125^\circ C}^{арм} = \frac{82,9 - 53,2}{99,3 - 53,2} + 100 \cdot 10 = 1074.$$

Численное значение индекса определяется лишь физико-химическими свойствами анализируемого вещества, природой НФ и температурой колонки, поэтому $I_{t^\circ C}^{НФ}$ вещества той или иной фазы, отнесенной к определенной температуре, можно поставить в ряд с такими константами химических соединений, как температура кипения (плавления), плотность и молекулярная рефракция.

Рассмотрим теперь возможности идентификации и групповой классификации, основанные на корреляционных зависимостях между значением $I_{t^\circ C}^{НФ}$ и молекулярной структурой анализируемого вещества.

$I_{t^\circ C}^{НФ}$ является аддитивным свойством вещества, т. е. его численное значение может быть рассчитано для предполагаемой структуры путем сложения инкрементов,

учитывающих вклад в общую величину $I_{\text{FC}}^{\text{НФ}}$ функциональных групп, межатомных связей и прочих структурных элементов молекул.

Если, например, соединения X и Y отличаются каким-либо структурным элементом, разность их индексов, измеренных на одной НФ при одинаковой температуре, даст численное значение соответствующего инкремента ∂I . В простейшем случае для последовательных членов гомологического ряда инкремент ∂I , отвечающий одной метиленовой группе, должен быть равен или близок к 100 единицам. Разность определенных при фиксированной температуре на неполярной НФ индексов удерживания двух веществ — соединения В и *n*-алкана А с одинаковым числом углеродных атомов или с таким же углеродным скелетом, как у соединения В, — получила название гомоморфного фактора ($H_{\text{FC}}^{\text{НФ}}$):

$$H_{\text{FC}}^{\text{НФ}} = I(\text{В}) - I(\text{А}). \quad (7.32)$$

Гомоморфный фактор отражает суммарное влияние функциональных групп, кратных связей и других структурных характеристик молекул на удерживание соединения В в сравнении с *n*-алканом А (или любым соединением, имеющим такое же число атомов углерода или такой же углеродный скелет, что и В). Зная величины $H_{\text{FC}}^{\text{НФ}}$ -соединений, отличающихся от *n*-алканов лишь одним структурным элементом, можно рассчитать $H_{\text{FC}}^{\text{НФ}}$ веществ, молекулы которых включают несколько таких элементов. Так, например, зная индексы удерживания и гомоморфные факторы для 1-октена и *n*-гексилциклопропана, можно рассчитать $I_{\text{FC}}^{\text{НФ}}$ 5-гексенциклопропана:

$$\begin{aligned} \text{I-октен} & \quad I_{80}^{\text{СКВ}} = 782,7 & H_{80^{\circ}\text{C}}^{\text{СКВ}} = -17,3; \\ \text{n-гексилциклопропан } \triangle \wedge \wedge \wedge & \quad 913,0 & + 13,0; \\ \text{5-гексенциклопропан} & \end{aligned}$$

$$H_{80^{\circ}\text{C}}^{\text{СКВ}} = -17,3 + 13,0 = -4,3;$$

$$I_{80^{\circ}\text{C}}^{\text{СКВ}} = 900 - 4,3 = 895,7.$$

Часто пользуются другими инкрементами $I_{\text{уд}}$, обозначаемым ΔI . Численное значение его находят как разность $I_{\text{уд}}$ интересующего вещества, измеренных при оди-

наковой температуре на двух НФ, одна из которых полярна (P), другая неполярна (NP).

$$\Delta I = I^P - I^{NP}.$$

Измерение ΔI полезно для групповой классификации анализируемых веществ. Так, например, для комбинации НФ аписзон — полиэтиленгликоль значения ΔI -соединений разных гомологических рядов при 130°С находятся в пределах, указанных ниже:

гомологический ряд	ΔI
циклопарафины	20—50
олефины	30—50
простые эфиры	60—100
сложные эфиры	160—280
спирты	300—360
нитросоединения	340—410

Основным ограничением метода является невозможность использования его для первых пяти членов гомологических рядов из-за отсутствия для них линейной зависимости $I_{уд}$ от n . Кроме того, на сильнополярных колонках отсутствует корреляционная зависимость между величинами $I_{уд}$ и структурой веществ.

Бесстандартные методы идентификации

В последнее время успешно применяют так называемые бесстандартные методы идентификации, в которых для веществ с однотипной функциональной группой подбирается система колонок, обеспечивающая оптимальные условия разделения и позволяющая математически выразить зависимость газохроматографического поведения вещества от его физико-химических свойств. Эта зависимость выражается системой линейных уравнений, связывающих $I_{уд}$ с числом углеродных атомов веществ-гомологов. Бесстандартные методы идентификации надежно зарекомендовали себя при анализе сложных смесей неизвестного состава, таких, например, как конденсаты запаха пищевых продуктов, продукты загрязнения окружающей среды и разложения полимерных материалов. Подобные смеси могут содержать по несколько десятков веществ различных классов. При этом требования к полноте и точности ГХ-данных возрастают, а сроки проведения исследований сокращают-

ся. Описанные требования приводят к необходимости применения ЭВМ для анализа. При идентификации состава смеси с помощью ЭВМ возможен поиск веществ, стандартные значения индексов удерживания которых заданы. Более широкие возможности открываются при использовании ЭВМ для расшифровки соотношений, связывающих $I_{уд}$ искоемых соединений с их температурой кипения, разностью значений индексов удерживания ΔI на колонках различной полярности и другими физико-химическими свойствами. При этом ЭВМ анализирует и сопоставляет данные, полученные на нескольких колонках.

Наиболее надежные способы идентификации анализируемых веществ заключаются в их улавливании на выходе из хроматографической колонки с целью дальнейшего комплексного исследования независимыми физико-химическими методами, например масс-спектрометрией. Масс-спектрометрический метод по чувствительности не уступает ГХ с детектированием по ионизации в водородном пламени, время анализа также не превышает времени регистрации хроматографического пика даже при использовании капиллярных колонок. Эти обстоятельства обусловили благоприятную основу для создания прибора — хроматомасс-спектрометра, работа которого заключается в следующем.

Поток газа из хроматографической колонки проходит через специальное устройство — сепаратор, удаляющий за пределы прибора большую часть газа-носителя при одновременном эффективном обогащении остающейся части газа молекулами хроматографируемых соединений. Из сепаратора поток газа направляется в ионный источник масс-спектрометра, где осуществляется ионизация компонентов исследуемой смеси. Возникающие при этом положительные ионы с различными массами (зарядами и энергиями) выталкиваются из ионного источника в зону переменного магнитного поля, причем примерно 10% от общего количества отводится в детектор полного ионного тока, по показателям которого на потенциометре записывается хроматограмма анализируемой смеси. В любой момент времени (например, в момент регистрации максимума пика) можно включить регистратор магнитного поля с тем, чтобы рассортировать движущиеся в трубке анализатора ионы по величине отношения массы к за-

ряду m/e . Результаты измерения относительного числа ионов, различающиеся по значениям m/e , регистрируются в виде масс-спектра вещества на осциллографе.

§ 7. КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХРОМАТОГРАФИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ

Количественный анализ может быть проведен лишь после предварительной идентификации всех компонентов смеси, после установления ее полного качественного состава, так как взаимное наложение пиков нескольких компонентов может привести к ошибочному расчету количественного состава смеси. Другим условием количественного анализа по хроматограммам является полное поступление в колонку всех компонентов введенной для анализа пробы, полное ее испарение. Кроме того, все ее компоненты должны быть разделены.

В основу количественного хроматографического анализа состава смеси можно положить высоту пиков h или площадь пиков S . Это зависит главным образом от формы хроматографических пиков. Площадь пика пропорциональна количеству введенного в колонку вещества. В современных приборах площадь пика определяется интегратором. При отсутствии интегратора площадь может быть измерена различными способами: наиболее простым является измерение высоты пика. Однако для пиков, размытых и не имеющих острой вершины, измерение высоты может привести к существенным погрешностям. Для симметричных пиков целесообразно измерять площадь как произведение высоты на половину ширины. В этом случае за высоту следует принимать отрезок h' , а за ширину — μ' (рис. 7.13а). Если наблюдается дрейф нулевой линии, измерение высоты производят так, как показано на рис. 7.13б. Измерение высоты — более быстрый метод, чем расчет площадей. Однако площади пиков в меньшей степени зависят от условий эксперимента, кроме того, измерение площадей дает большую точность. Хороших результатов можно добиться при вычислении площадей умножением высоты на ширину пика, соответствующую половине высоты (рис. 7.13в). Этот метод быстр и достаточно точен.

Все параметры, перечисленные выше, могут применяться для количественного расчета одним из принятых в хроматографии методов: нормировки, внутренней стандартизации и абсолютной калибровки.

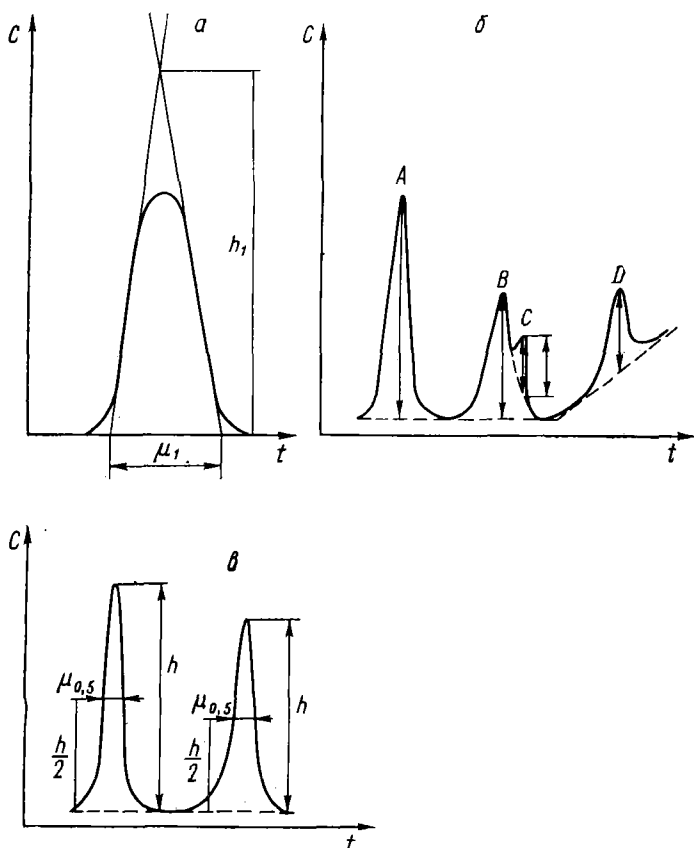


Рис. 7.13. Схема к расчету площадей хроматографических пиков (объяснение в тексте)

Метод нормировки

Методом нормировки определяют соотношение между количеством анализируемых компонентов смеси и одним из параметров хроматограммы, например площадью пиков. При этом сумма одного из параметров всех пиков принимается за 100%. Тогда содержание i -го компонента в смеси (в %) определяется по формуле:

$$A_i (\%) = \frac{S_i}{\sum_1^i S_i} \cdot 100.$$

Метод нормировки очень удобен, так как не требует точности дозировки вводимой пробы анализируемой смеси. Однако он применим только в том случае, если чувствительность детектора одинакова для всех детектируемых веществ. Практически это требование осуществляется редко. Поэтому даже при анализе веществ близкого строения метод нормировки следует применять с большой осторожностью. Возможности этого метода значительно расширяются с использованием поправочных коэффициентов, учитывающих различие в чувствительности детектора для каждого компонента. Калибровку проводят так, что один из постоянно присутствующих и обычно преобладающих компонентов смеси считают сравнительным и значение его поправочного коэффициента принимают за 1. Тогда калибровочные коэффициенты других компонентов смеси рассчитывают, измерив соответствующие параметры по формулам:

$$K_h = \frac{h_{ст} c_i}{h_i c_{ст}}; \quad K_s = \frac{S_{ст} c_i}{S_i c_{ст}},$$

где индекс «ст» относится к веществу, принятому за сравнительное; а индекс «i» — к искомому *i*-му компоненту. Определенные таким образом калибровочные коэффициенты могут быть использованы при расчете процентного состава смеси, например, по формуле:

$$A_i (\%) = \frac{K_{\delta_i} S_i}{\sum_i K_{S_i} S_i} \cdot 100.$$

Достоинства метода нормировки с калибровочными коэффициентами заключаются в отсутствии необходимости точного измерения количества вводимой пробы, а также в применении относительных поправочных коэффициентов. Основной недостаток метода заключается в том, что ошибки в определении одного компонента вызывают искажение результатов всего анализа.

Метод внутренней стандартизации

В методе внутренней стандартизации специально приготовленную смесь с известным массовым соотношением анализируемых веществ и стандартного вещества хроматографируют в выбранных условиях и измеряют

один из параметров хроматограммы. Затем строят график зависимости отношения измеренного параметра дапного компонента к тому же параметру стандарта от величины массового отношения компонента и стандарта. Такие графики строят для каждого компонента анализируемой смеси. Расчет производят по формуле:

$$A_i (\%) = \frac{K_i S_i}{K_{ст} S_{ст}} \cdot Q_{\Sigma} \cdot 100,$$

где Q_{Σ} — отношение массы стандарта к массе всех анализируемых компонентов.

К достоинствам метода относятся хорошая воспроизводимость, высокая точность, отсутствие влияния на измеряемые величины небольших колебаний условий опыта. К недостаткам следует отнести требование точной дозировки стандарта и хорошего отделения пика стандарта от пиков анализируемых веществ.

Метод абсолютной калибровки

Метод абсолютной калибровки является наиболее точным. По полученным хроматограммам известных веществ, взятых в точно известных количествах, строят график зависимости одного из параметров от количества взятой пробы. Для каждого компонента анализируемой смеси строят свой график. Пусть площадь пика одного из компонентов, измеренных на хроматограмме, равна S_i . По калибровочному графику находят соответствующее этой площади количество этого компонента q_i . Зная общее количество введенной в колонку пробы q , можно рассчитать процентное содержание в смеси данного компонента:

$$A = \frac{q_i}{q} \cdot 100.$$

Недостатком метода является необходимость ввода каждый раз точных количеств пробы, а также значительная трудоемкость калибровки.

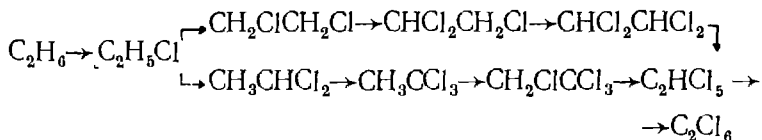
§ 8. ГАЗОВАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ КАК МЕТОД ИССЛЕДОВАНИЯ КИНЕТИКИ ХИМИЧЕСКИХ РЕАКЦИЙ

В настоящее время существуют два подхода к использованию газовой хроматографии в кинетических исследованиях. Первый из них предполагает проведение

реакции вне хроматографа, отбор проб и их хроматографический анализ. В методе отбора проб хроматография используется, таким образом, как обычный способ количественного анализа. В так называемом *импульсном методе* хроматографическая колонка является одновременно реактором, и реакция происходит в процессе хроматографического разделения.

Метод отбора проб

Метод отбора проб широко используется в кинетических исследованиях для измерения констант скоростей и их отношений. В первом случае определяются абсолютные значения эффективных констант скоростей расходования исходных реагентов и (или) накопления продуктов реакции. Применение хроматографии имеет здесь ряд преимуществ перед другими аналитическими методами. На базе хроматографии удается достичь высокой чувствительности, что позволяет работать на малых глубинах превращения. Относительно небольшой размер пробы дает возможность проводить реакции с микроколичествами реагентов. Существенным достоинством хроматографии является возможность одновременного определения большого количества компонентов реакционной смеси. Рассмотрим в качестве примера глубокое хлорирование этана. В этой реакции происходит следующая последовательность превращений:



Таким образом, система, помимо хлора, HCl и растворителя, может содержать 10 органических продуктов. Исследование кинетики их накопления и расхода методом ГЖХ позволяет получить соотношение констант скоростей всех процессов, а при определенных допущениях вычислить и абсолютные значения констант. Применение к этой системе спектральных методов затруднено из-за наложения полос реагентов в УФ-, ИК- и ЯМР-спектрах.

Наряду с очевидными достоинствами хроматография как метод определения абсолютных значений констант

скоростей имеет и существенные недостатки. Некоторые из них органически присущи самому отбору проб, нарушающему реагирующую систему и требующему, как правило, для получения кинетической кривой значительно большего времени по сравнению с методом непосредственной регистрации. В случае хроматографии к ним добавляются относительно большое время анализа каждой пробы, необходимость обработки пробы перед анализом для прекращения реакции и невозможность исследования реакций агрессивных веществ, способных вызвать коррозию хроматографической аппаратуры. Компоненты реагирующей смеси должны быть, кроме того, достаточно летучи и стабильны в условиях анализа.

Эти трудности могут быть частично преодолены в том случае, когда один из продуктов жидкофазной реакции имеет достаточно высокое давление паров при температуре реакции. Тогда проба может быть отобрана из газовой фазы над раствором, при этом отпадает необходимость ее обработки перед анализом, не требуется устойчивость всех компонентов смеси в ходе анализа, часто удается ликвидировать или уменьшить воздействие агрессивных компонентов. Главный источник возможных ошибок — отставание изменений состава паров над раствором от изменений состава раствора. Возможность применения ГЖХ с отбором проб из газовой фазы определяется, таким образом, кинетикой массопередачи в реагирующей системе через границу раздела фаз. В условиях интенсивного перемешивания жидкости и турбулентного режима движения в газовой фазе скорость массопередачи для большинства органических соединений в идентичных условиях с точностью около 30% одинакова. Это позволяет вывести общие критерии использования отбора проб из газовой фазы. Можно показать, что он пригоден для реакций, время полупревращения которых не ниже 10 мин. Кроме того, необходимо, чтобы вещество, для которого снимается кинетика, обладало достаточным давлением пара. Количество вещества в пробе должно превышать порог чувствительности хроматографа C_{min} :

$$\frac{PV}{RT} > C_{min}$$

где V — объем пробы; P — искомое давление пара.

Расчет с использованием приведенного неравенства показывает, что при $V=1 \text{ см}^3$, для катарометра с $C_{\min}$ около 10^{-7} моля при 300 К $p=2 \text{ мм рт. ст.}$ для ПИД с $C_{\min} \approx 10^{-10}$ моля p уменьшается до $2 \cdot 10^{-3} \text{ мм рт. ст.}$ Этому требованию удовлетворяет большое число органических и неорганических веществ.

Метод отбора проб практически непригоден для исследования быстрых реакций. К тому же он позволяет определить только эффективные значения констант скорости и не дает информации об элементарных стадиях процесса. Большую помощь в решении этих задач может оказать определение отношений констант скоростей методом конкурирующих реакций.

Метод конкурирующих реакций

Если два вещества А и В в одной и той же системе необратимо реагируют с веществом X ($A+X$; $B+X$), в качестве которого может выступать высокоактивный промежуточный продукт, например радикал, и если обе реакции одного порядка по X, то $-\frac{d[A]}{dt} = K_a [A]^a [X]^x$
 $-\frac{d[B]}{dt} = K_b [B]^b [X]^x$; $-\frac{d[A]}{d[B]} = \frac{K_a}{K_b} \frac{[A]^a}{[B]^b}$ для наиболее распространенного случая биомолекулярных реакций

$$a = b = 1 \text{ и } \frac{d[A]}{d[B]} = \frac{K_a [A]}{K_b [B]},$$

$$\text{откуда } \frac{\ln([A]/[A]_0)}{\ln([B]/[B]_0)} = \frac{K_a}{K_b}. \quad (7.33)$$

Таким образом, теоретически достаточно измерить концентрации А и В на любой глубине превращения, чтобы, зная начальные концентрации реагентов, определить отношения констант скоростей элементарных реакций. Если измеряются концентрации продуктов U и V, то вместо (7.33) имеем

$$\frac{K_a}{K_b} = \frac{\ln(1 - [U]/[A]_0)}{\ln(1 - [V]/[B]_0)}. \quad (7.34)$$

При малых глубинах превращений $\frac{[U]}{[V]} \ll 1$ и (7.34) можно разложить в ряд по $\frac{[U]}{[A]_0}$ и $\frac{[V]}{[B]_0} \ll 1$.

Ограничиваясь первым членом разложения, получаем

$$\frac{K_a}{K_b} \approx \frac{[U]/[A_0]}{[V]/[B_0]}. \quad (7.35)$$

Преимущество метода конкурирующих реакций состоит в том, что вместо скоростей реакций он позволяет сравнивать независимые от времени и определяемые со значительно большей точностью относительные величины. Для вычисления абсолютных значений констант достаточно определить независимым способом константу только для одного из веществ. Метод конкурирующих реакций с особым успехом применяется при исследовании реакционной способности высокоактивных нестабильных частиц и при определении значений изотопных эффектов. Главные трудности связаны при этом обычно с определением абсолютного значения константы для базовой реакции. Ошибки, допущенные при этом, не могут быть обнаружены в ходе конкурентного эксперимента и становятся систематическими для целого класса реакций.

Газовая хроматография является наиболее пригодным для метода конкурирующих реакций способом анализа. Высокая чувствительность детекторов позволяет работать при малых глубинах превращения. В результате не только удастся упростить расчет переходом от уравнения (7.34) к более простому (7.35), но и избежать ошибок, связанных с возможностью влияния продуктов на скорость исследуемых реакций. Важное значение для метода конкурирующих реакций имеет также универсальность хроматографического анализа. Не удивительно поэтому, что большинство оценок констант и относительной реакционной способности методом конкурирующих реакций выполнено на базе газохроматографических измерений.

Импульсный метод

В импульсном методе реакцию проводят непосредственно в хроматографической колонке, на вход которой подают некоторое количество летучего соединения. Скорость реакции определяют по глубине превращения этого компонента или по изменению его времени удерживания. В том случае, когда летучее соединение участвует в реакции, дополнительные трудности могут возникнуть

в связи с гетерогенностью системы. В случае очень быстрых процессов лимитирующей стадией может стать диффузия. Поэтому для получения информации о скорости реакции в жидкой фазе необходимо, чтобы процесс происходил в кинетическом режиме. Проведенные для типичных условий хроматографического анализа оценки показали, что кинетический режим характерен для реакций с константами псевдопервого порядка не выше 1 с^{-1} .

При использовании импульсного метода необходимо учитывать некоторые специфические особенности реакций в хроматографических колонках. Так, если в колонке происходит обратимая реакция $A \rightleftharpoons B + C$, то в силу различия скоростей движения A , B и C по колонке в ней произойдет их разделение, препятствующее обратной реакции, и процесс может пройти в одном направлении, давая выход много выше равновесного. Эффекты подобного рода обычно препятствуют также побочным реакциям, в результате для реакций в колонке может быть получена селективность более высокая, нежели в обычных условиях. В случае гетерогенно-каталитических процессов иногда становится возможным избежать влияние продуктов, многие из которых могут являться каталитическими ядами. Эти и другие различия реакций в классических условиях и в хроматографических колонках следует учитывать при сопоставлении соответствующих результатов. При правильном учете особенностей реакций в импульсном хроматографическом режиме удастся получить хорошее согласие кинетических параметров, полученных различными методами.

Импульсный хроматографический метод определения констант скорости может быть использован в двух вариантах — прямом и косвенном.

В случае **косвенного импульсного метода** реагентами являются два компонента НФ, оба нелетучие. За ходом реакции следят по изменению времени удерживания летучих инертных веществ. При этом необходимо, чтобы характеристики удерживания на исходных веществах и продуктах реакции отличались достаточно сильно. Реакция должна быть достаточно медленной для того, чтобы успеть провести нужное количество вводов проб для построения кинетической кривой по точкам. Если эти требования соблюдены, изменение концентраций реагентов легко может быть рассчитано из данных по времени

удерживания на исходной НФ — $t_{исх}$, времени удерживания на продуктах реакции и времени удерживания в некоторый момент — $t_{пр}$. В ходе реакции исходный реагент, имевший вначале концентрацию c_0 , претерпевает превращение, причем его доля в смеси с продуктом составляет c/c_0 , где c — текущая концентрация. В этом случае очевидно, что для летучего компонента

$$t_{\tau} = t_{исх} \frac{c}{c_0} + t_{пр} \frac{c_0 - c}{c_0} = t_{пр} + (t_{исх} - t_{пр}) \frac{c}{c_0}. \quad (7.36)$$

Таким образом, вводя через определенные промежуточные времени пробы инертных веществ (лучше сразу нескольких, что делает определение константы более надежным), мы можем найти величину c/c_0 , построить кинетическую кривую в безразмерных координатах и рассчитать обычными методами константу скорости.

В прямом импульсном методе летучий компонент является одним из реагентов, в качестве другого может выступать НФ или растворенное в ней вещество. Скорость реакции определяют в этом случае по изменению площади пика летучего компонента на хроматограмме до и после реакции.

На рис. 7.14 приведена блок-схема, которая может быть использована в кинетическом газохроматографиче-

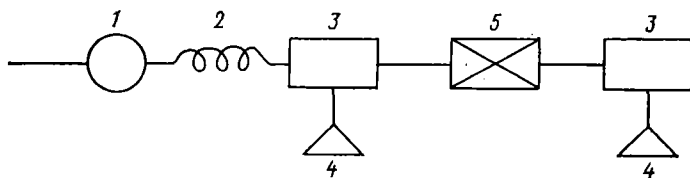


Рис. 7.14. Блок-схема хроматографического анализа:
1 — устройство для ввода проб; 2 — хроматографическая колонка; 3 — детектор; 4 — регистратор; 5 — реактор

ском методе для определения кинетических характеристик химических реакций.

В большинстве случаев НФ находится в большом избытке по отношению к летучему компоненту, и задача сводится к определению константы псевдопервого порядка k_1 распада этого компонента.

Тогда скорость реакции может быть выражена в виде:

$$\omega = \frac{dm}{dt} = k_1 \cdot m_{\text{ж}} = k_1 \int c_{\text{ж}} dV_{\text{ж}} = k_1 (1 - \chi) \int c_{\text{ж}} dV, \quad (7.37)$$

где χ — доля свободного от НФ объема колонки; $c_{\text{ж}}$ — концентрация летучего компонента в некоторой точке колонки; $m_{\text{ж}}$ — суммарное количество этого компонента в НФ.

Интегрирование ведется по всему объему колонки. С другой стороны, суммарное количество летучего компонента можно выразить через $c_{\text{ж}}$ и концентрацию в газовой фазе $c_{\text{г}}$:

$$m = m_{\text{ж}} + m_{\text{г}} = \int [\chi c_{\text{г}} + (1 - \chi) c_{\text{ж}}] dV. \quad (7.38)$$

Величины $c_{\text{ж}}$, $c_{\text{г}}$ связаны через коэффициент распределения Γ : $\Gamma = c_{\text{ж}}/c_{\text{г}}$. Тогда вместо (7.36) имеем

$$m = \frac{\chi - \Gamma(1 - \chi)}{\Gamma} \int c_{\text{ж}} \cdot dV,$$

или

$$\int c_{\text{ж}} \cdot dV = \frac{\Gamma}{\chi + \Gamma(1 - \chi)} \cdot m. \quad (7.39)$$

Подстановка (7.39) в (7.35) дает

$$\frac{dm}{dt} = \frac{k_1 \Gamma (1 - \chi)}{\chi + \Gamma(1 - \chi)} \cdot m$$

или $\frac{dm}{dt} k' \cdot m,$ (7.40)

$$\text{где } k' = \frac{1}{\frac{\chi}{(1 - \chi)\Gamma} - 1}. \quad (7.41)$$

Решение (7.38) имеет вид:

$$k' t = \ln \frac{m}{m_0}. \quad (7.42)$$

Для того чтобы перейти от величины χ и Γ к времени удерживания, рассмотрим отношение масс летучего компонента в жидкой и газовой фазах $\frac{m_{\text{ж}}}{m_{\text{г}}}$. Очевидно, что оно равно отношению времен нахождения моле-

кулы этого компонента в названных фазах: $\tau_{ж}/\tau_{г}$, тогда

$$\frac{m_{ж}}{m} = \frac{\tau_{ж}}{\tau_{г}} = \frac{(1-\chi) \int c_{ж} dV}{\chi \int c_{г} dV} = \frac{(1-\chi) \cdot \Gamma}{\chi}.$$

С другой стороны, отношение времени пребывания молекул в жидкой и газовой фазах отвечает отношению времени прохождения ими этих фаз в процессе анализа, т. е. отношению исправленного времени удерживания и времени прохождения через колонку несорбируемого газа-носителя:

$$\frac{\tau_{ж}}{\tau_{г}} = \frac{t_{исп}}{t_0} = \frac{t_{уд} - t_0}{t_0}. \quad (7.43)$$

Подстановка (7.43) в (7.41) приводит (с учетом $t_{уд} = t = t_0 + t_{исп}$) к равенству:

$$k' t = \frac{k_1 t}{t_0/t_{исп} + 1} = \frac{k_1 t}{t_0 + t_{исп}} \cdot t_{исп} = k_1 t_{исп}. \quad (7.44)$$

Тогда вместо (7.42) можно записать выражение для k_1 :

$$k_1 = \frac{1}{t_{исп}} \ln \frac{m_0}{m}.$$

Отношение m_0/m определяется как отношение площадей пиков на выходе из колонки с реагентом и без реагента или методом внутреннего стандарта. Изменение t достигается изменением скорости газа-носителя. Константа скорости может быть определена и с одним детектором, если концентрацию реагирующего вещества определять по отношению к введенному в смесь реагирующему веществу — стандарту.

Для перехода от константы псевдопервого порядка к истинной константе скорости, например второго порядка, достаточно разделить полученную величину на концентрацию содержащегося в НФ нелетучего компонента.

Импульсный хроматографический метод определения кинетических констант имеет существенные преимущества, связанные с высокой точностью и надежностью результатов даже в случае использования загрязненного летучего компонента. В то же время необходимо помнить об ограничениях, касающихся, в частности, времени протекания реакций, летучести одного из реагентов и невозможности работы с агрессивными веществами.

§ 9. ПРАКТИЧЕСКИЕ РАБОТЫ

1. Выбор оптимальных условий газохроматографического анализа

Содержание задания

Снять хроматограммы модельных смесей органических веществ на заданной колонке при различных скоростях потока газа-носителя и разных температурах. На основании анализа полученных хроматограмм выбрать оптимальные условия, обеспечивающие наилучшее разделение компонентов исследуемой смеси.

Пример

Смесь, состоящую из ароматических углеводородов (бензола, толуола, этилбензола, ксилола, кумола) проанализировать при 5—6 различных скоростях потока газа-носителя (от 500 до 2000 мл/ч). Вычислить из хроматограмм число теоретических тарелок и, зная длину колонки, построить кривую Ван-Деемтера. Показать, при какой скорости газа-носителя данная колонка работает наиболее эффективно.

Провести анализ той же смеси при нескольких температурах (50, 75, 100, 150° С). Проанализировать и, сравнив полученные хроматограммы, показать, какая из выбранных температур является оптимальной для разделения данной смеси (нет наложения пиков, разделение наиболее эффективно).

2. Исследование кинетики химических реакций методом отбора проб

Содержание задания

Из жидкой или газообразной смеси реагирующих веществ через равные промежутки времени отобрать пробы, остановить реакцию, провести химическую обработку проб для удаления агрессивных веществ и определить концентрацию продуктов реакции в пробах хроматографически методом внутреннего стандарта. Построить кинетическую кривую и рассчитать константу скорости реакции.

Пример

Исследование кинетики бромирования циклогексена в четыреххлористом углероде методом газожидкостной хроматографии при температуре 20° С.

В результате реакции образуется преимущественно 1,2-дибромциклогексан. При повышенных температурах на хроматограмме присутствует также пик, отвечающий продукту замещения — 3-бром-циклогексену (концентрация не выше 2%). Реакция описывается уравнением 3-го порядка:

$$-\frac{d[\text{Br}_2]}{dt} = \frac{d[\text{C}_6\text{H}_{10}\text{Br}_2]}{dt} = K_3[\text{Br}_2]^2[\text{OI}]. \quad (1)$$

Расчет константы скорости третьего порядка проводится по уравнению (2) при условии, что начальные концентрации брома и олефина равны:

$$K_3 = \frac{1}{2t} \left[\frac{1}{(a-x)^2} - \frac{1}{a^2} \right], \quad (2)$$

где a — начальная концентрация реагентов; x — концентрация продукта реакции; t — время.

Для исследования кинетики реакции бромирования циклогексена приготовить реакционную смесь в соотношении растворов $[\text{Br}_2]_0 = [\text{OI}]_0 = 1:1$. Начальные концентрации реагентов — 0,0058 М. Смешать реагенты при

$[\text{OI}] \cdot 10^3, \text{ ккал/моль}$

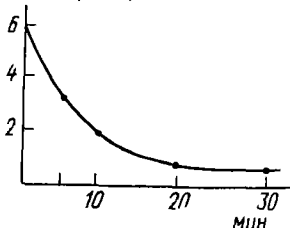


Рис. 7.15. Кинетика расхода циклогексена при бромировании

20° С и отобрать пробы через каждые 5 мин.

Условия хроматографического анализа: колонка со стационарной фазой апиезон — L 5%, детектор-катарометр, температура колонки — 75° С. В качестве внутреннего стандарта целесообразно использовать углеводороды, не налагающиеся на другие пики хроматограммы, в данном случае C_{13} или C_{15} .

Вычисление текущей концентрации олефина и продукта реакции производится относительно внутреннего стандарта с известной концентрацией:

$[\text{ст}] = S_{\text{ст}}$ (площадь пика стандарта);

$[x]$ — S_x (площадь пика продукта);

$$[x] = \frac{S_x [\text{сг}]}{S_{\text{сг}}}.$$

На рис. 7.15 приведена типичная кинетическая кривая реакции.

Расчет константы скорости реакции бромирования циклогексена при температуре 20°С по кривой рис. 7.15 приведен в таблице для

$$[\text{Br}_2]_0 = [\text{OI}]_0 = 0,0058 \text{ моль/л:}$$

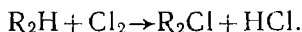
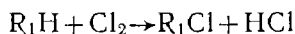
Мин	1/2t	$S_{\text{сг}}$	S_x	$S(a-x)$	$(a-x) \cdot 10^3$ моль/л	$(a-x)^2 \cdot 10^3$	$1/(a-x)^2$	$1/(a-x)^2 \cdot 1/a^2$	k_2 , л/моль ²
0	—	1	—	5,8	5,8				
0,5	1	1	0,8	5,0	5,0	2,500	40 000	10 280	10 280
1,0	0,5	1	1,45	4,35	4,35	1,892	52 850	23 130	11 565
20	0,025	1	4,5	1,3	1,30	0,169	591 716	561 989	14 050

3. Определение энергии активации методом конкурирующих реакций

Содержание работы

Провести хлорирование двух углеводородов или одного углеводорода, содержащего неэквивалентные атомы водорода. Методом ГХ определить отношение констант элементарных стадий, а из температурной зависимости этого отношения — разность энергии активации исследуемого процесса.

Рассмотрим эту задачу на примере реакции хлорирования двух углеводородов $[\text{R}_1\text{H}]$ и $[\text{R}_2\text{H}]$:



В общем случае кинетические уравнения записываются в виде:

$$d[\text{R}_1\text{Cl}]/dt = K_1 [\text{P}_1\text{H}] [\text{Cl}]; \quad (1)$$

$$d[\text{R}_2\text{Cl}]/dt = K_2 [\text{R}_2\text{H}] [\text{Cl}]; \quad (2)$$

ОГЛАВЛЕНИЕ

Предисловие	3
Глава 1. ЭЛЕКТРОННЫЙ ПАРАМАГНИТНЫЙ РЕЗОНАНС	7
§ 1. Парамагнетизм	7
§ 2. Парамагнитные частицы в постоянном внешнем магнитном поле	13
§ 3. Парамагнитные частицы в постоянном магнитном и переменном электромагнитном полях	15
§ 4. Процессы релаксации	17
§ 5. Форма и ширина линий спектра ЭПР	21
§ 6. Сверхтонкая структура спектров ЭПР	26
§ 7. Применение метода ЭПР в химической кинетике	39
§ 8. Общие принципы устройства и работы ЭПР-спектрометра	47
§ 9. Практические работы	49
Глава 2. ЯДЕРНЫЙ МАГНИТНЫЙ РЕЗОНАНС	52
§ 1. Основы ядерного магнитного резонанса	53
§ 2. Химические сдвиги ядер и спин-спиновое взаимодействие	67
§ 3. Экспериментальные методы ЯМР	78
§ 4. Применение метода ЯМР-спектроскопии для исследования межмолекулярных взаимодействий	98
§ 5. Практические работы	104
Глава 3. ЛЮМИНЕСЦЕНЦИЯ	115
§ 1. Физические основы люминесценции	116
§ 2. Кинетика фотолюминесценции	140
§ 3. Измерение люминесценции	149
§ 4. Практические работы	164
Глава 4. КИНЕТИКА ЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ	182
§ 1. Определение констант скорости фотопроцессов	182
§ 2. Методы изучения кинетики люминесценции	208
§ 3. Практические работы	220
Глава 5. ФОТОХИМИЯ	225
§ 1. Законы фотохимии	226
§ 2. Элементарный акт	226
§ 3. Фотосенсибилизация	230

§ 4. Типы химических реакций	23
§ 5. Кинетика фотохимических процессов	233
§ 6. Двухквантовые реакции	241
§ 7. Техника фотохимического эксперимента	244
§ 8. Практические работы	270
Глава 6. ИМПУЛЬСНЫЙ ФОТОЛИЗ	277
§ 1. Аппаратура	278
§ 2. Исследование триплетных состояний молекул методом импульсного фотолиза	284
§ 3. Применение импульсного фотолиза для измерения флуоресценции	290
§ 4. Применение импульсного фотолиза для изучения промежуточных продуктов	298
§ 5. Кинетическая обработка результатов измерений	310
§ 6. Практические работы	316
Глава 7. ГАЗОЖИДКОСТНАЯ ХРОМАТОГРАФИЯ	326
§ 1. Принципиальная схема газового хроматографа	327
§ 2. Элюционные характеристики	329
§ 3. Теория хроматографического процесса	331
§ 4. Выбор условий хроматографического анализа	340
§ 5. Асимметрия хроматографических пиков и способы ее устранения	357
§ 6. Качественный анализ	360
§ 7. Количественный хроматографический анализ	367
§ 8. Газовая хроматография как метод исследования кинетики химических реакций	370
§ 9. Практические работы	379

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫЕ МЕТОДЫ ХИМИЧЕСКОЙ КИНЕТИКИ

Зав. редакцией *И. М. Глазкова*. Редактор *Г. Г. Есакова*. Переплет художника *В. Б. Гордона*. Художественный редактор *М. Ф. Евстафьева*. Технический редактор *К. С. Чистякова*. Корректоры *В. П. Кададинская, Л. С. Ключкова, Л. А. Кузнецова*

ИБ № 2119

Сдано в набор 18.09.84. Подписано к печати 28.02.85. Л-68097. Формат 84×108/32. Бумага тип. № 1. Гарнитура литературная. Высокая печать. Усл. печ. л. 20,16. Уч.-изд. л. 19,61. Тираж 3040 экз. Заказ 49. Цена 95 коп. Изд. № 3305

Ордена «Знак Почета» издательство Московского университета.
103009, Москва, ул. Герцена, 5/7.
Типография ордена «Знак Почета» изд-ва МГУ. 119899, Москва, Ленинские горы