PROCESSOS DE MULTIFONONS NO SULFATO DE NÍQUEL HEXAHIDRATADO NISO4.6H20.

ORIENTADOR

PROF. DR. GILBERTO DE MATOS GUALBERTO

LUIZ SÉRGIO GUIMARÃES CANCELA

Tese apresentada no Instituto de Física "Gleb Wataghin" da Universidade estadual de Cam pinas, para a obtenção do "TÍTULO DE DOUTOR EM FÍSICA".

AGRADECIMENTOS

Ao professor Dr. Gilberto de Matos Gualberto, pela dedicação e eficiên cia com que me orientou. Ao profes sor Dr. José Pisápia Galvão Ramos, pelo inestimável auxílio nas discus sões deste trabalho.Aos professores Dr. F. Cerdeira, Dr. M. Cardona, Dr. J.H.Nicola, Dr. J.C.V. de Mattos е Dr.F.P.Missell pelas nossas conver sas sobre o trabalho. Aos amigos C. Ferrari, P. Motisuke, F.E. Melo, R. Megusar e E. Lima pelos estímulos e incentivos durante estes últimos а nos. A V.Stojanoff pela cessão das primeiras amostras.

A Universidade Fed. do Pará, CAPES e CNPq pelo suporte financeiro to<u>r</u> nando possível a realização deste trabalho.

Agradeço também, a todos aqueles que direta ou indiretamente colaboraram de formas distintas durante esta etapa de minha vida. ÍNDICE

CAPÍTULO I – INTRODUÇÃO	1
CAPÍTULO II – GENERALIDADES	6
II - 1 Estrutura e propriedades do NiSO ₄ .6H ₂ C	7
II - 2 Estudo teórico dos fonons	11
II-2.1 Aplicação do método para o NiSO $.6H_2$ 0	12
II-2.2 Tabelas de correlação	14
CAPÍTULO III – PARTE EXPERIMENTAL	24
III - 1 Preparação das amostras	25
III-1.1 Crescimento	2 5
III-1.2 Orientação	26
III-1.3 Corte e polimento	29
III-1.4 Resfriamento da amostra	30
III - 2 Equipamento utilizado	32
III - 3 Absorção óptica	33
III-3.1 Separação dos termos devido a vizinhanç	a
química	35
III-3.2 Experiências sobre absorção	38
III-3.3 Discussão dos resultados da absorção	39
III - 4 Espectro Raman do NiSO ₄ . $6H_2$ O	44
III-4.1 Resultados experimentais	44
III-4.2 Discussão dos resultados	46

.

CAPÍTULO IV	-	ANARMONICIDADE E PROCESSOS DE MULTIFONONS	53
IV - 1.	-	Anarmonicidade	54
IV-1.1.	-	Cálculo do potencial	54
IV-1.2.	-	Determinação da frequência v_1 e gráficos	57
IV - 2.	-	Processos de multifonons	58
IV-2.1.	-	Dependência teórica das bandas de multif <u>o</u>	
		nons com a temperatura	58
IV-2.2.	-	Dependência experimental das bandas de mu <u>l</u>	
		tifonons com a temperatura	65
CAPÍTULO V	-	CONCLUSÕES	77
Referências			84

.

CAPÍTULO I INTRODUÇÃO

.

•

Efeitos paramagnéticos no sal hidratado

 $\alpha NiSO_{4}.6H_{2}O$, (a seguir denominado simplesmente de αSNH), têm sido extensivamente estudados (1). A influência do campo magnético sô bre as propriedades dielétricas e a influência do campo elétrico sôbre as propriedades magnéticas foi uma importante questão de Me cânica Quântica (2). Análise Termo-Diferencial e Termo-Gravimé trica tem possibilitado definir as transições cristalográficas do α SNH (3). Até o momento êste cristal é considerado um bom exemplo para a aplicação do método do campo molecular usando a Hamiltoni ana de Spin. Este sal, por apresentar uma grande variedade de ór dens magnéticas e por ser de crescimento relativamente fácil, pos sibilita o estudo de novos problemas em magnetismo. No laboratório de Física da USP, este sal vem sendo estudado a algum tempo através de vários métodos: Susceptibilidade magnética (4), EPR(5) e mais recentemente através de meios acústicos. A dependência com a temperatura e pressão das constantes elásticas do ¤SNH, usando técnicas de Rulso-Eco, foi obtida por Stojanoff e Missell (6). A variação da susceptibilidade χ de um paramagneto de Van Vleck em função da pressão está relacionada com a compressibilidade e com os níveis do campo cristalino (7). Desta forma usando-se os resul tados obtidos por Stojanoff e determinando-se os níveis através da espectroscopia Raman, seria possível estabelecer uma compar<u>a</u> ção entre a teoria e a experiência.Estes resultados levaram-nos ao estudo do espalhamento Raman do a SNH em um grande intervalo de

temperatura sob a influência de pressão externa, na tentativa de correlacionar as constantes elásticas com as frequências dos f<u>o</u> nons. Entretanto pressões uni-axiais maiores que 1,2kbar destr<u>u</u> iram as amostras. Pressão hidrostática também foi utilizada, mas os resultados são inconclusivos. Isto acontece devido ao fato do espectro Raman de pequenas amostras usando o método de retro-r<u>e</u> flexão, ter intensidade muito fraca.

Antes de se fazer uso da pressão, nós e<u>s</u> tudamos o espalhamento Raman no intervalo de 77K à temperatura a<u>m</u> biente. Uma análise preliminar dos dados encontrados mostrou que a linha a $42 \text{ cm}^{-1}(300\text{ K})(8)$ com simetria B₂ tem uma dependência com a temperatura, que concluimos ser característica de uma combin<u>a</u> ção de dois outros fonons. Uma dependência anômala em função da temperatura dos picos 75cm⁻¹ e 115cm⁻¹, com simetria A₁ também foi observada.

Usando como fonte de excitação uma lâmp<u>a</u> da de mercúrio, Krishnamurti (9) foi o primeiro a registrar o e<u>s</u> pectro Raman a temperatura ambiente do monocristal α SNH. O espalhamento Raman (10) e o espectro de absorção infravermelho (11-14) do α SNH havia sido estudado anteriormente em intervalos sel<u>e</u> cionados de frequência dos fonons. Stekanov (10) estudou o espe<u>c</u> tro Raman na região das vibrações das moléculas de água entre... 2800 e 3700 cm⁻¹. Ele mostrou a influência da rede cristalina no espectro vibracional das linhas do hidrogênio. Jager e G. Schaak

(15) registraram abaixo de 1200 cm^{-1} os espectros — Raman usando como fonte um Laser, e o infravermelho usando o método de refle xão especular — do cristal de ¤SNH e seu análogo deuterado a di ferentes temperaturas;Entretanto a análise por eles realizada a presenta-se discordante dos dados cristalográficos conhecidos.Fi nalmente, Jain et al.(16) fizeram a classificação correta dos fo nons preditos pela teoria de grupo, entretanto a confirmação ex perimental de suas experiências não obteve completo sucesso, de vido provavelmente ao fato de que essas medidas, foram realizadas a temperatura ambiente. Abaixo de 800cm⁻¹ e na região entre 3000 e 3600 cm⁻¹ (onde os modos vibracionais da água aparecem) o espec tro a temperatura ambiente da grande maioria dos cristais hidra tados apresenta linhas largas, quase planas, quando relacionadas com os espectros registrados a temperaturas mais baixas.

Neste trabalho apresentamos inicialmente no capítulo II, a estrutura e as propriedades do αSNH assim como o estudo teórico completo para determinar o tipo, número e ativ<u>i</u> dade dos fonons ópticos, usando a teoria de grupo.Este estudo foi realizado, analisando-se separadamente os grupos moleculares que compõem o cristal, após o que eles são relacionados entre si. Em seguida no capítulo III, descrevemos pormenorizadamente as técn<u>i</u> cas usadas na preparação, crescimento, orientação, corte, polime<u>n</u> to e resfriamento das amostras e o equipamento utilizado.

Um estudo teórico-experimental da absor

ção óptica do cristal foi realizado conseguindo-se através dele, otimizar a região de frequência de excitação da amostra para o e<u>s</u> palhamento Raman. As frequências determinadas experimentalmente, através deste espalhamento concordam com as previsões teóricas do capítulo II.

O comportamento anômalo de algumas linhas do espectro Raman induziu-nos ao estudo da anarmonicidade do po tencial do cristal. O modelo clássico apresentado para o potenci al das moléculas de água em torno do átomo de níquel é estudado no capítulo IV. A presença de termos anarmônicos no potencial da molécula de água indicam o aparecimento de combinações e sobre tons no espectro. A dependência das bandas de multifonons com a temperatura é extensamente analisada ainda no capítulo IV, onde apresentamos os resultados teóricos e experimentais.Os processos de multifonons favorecidos pela anarmonicidade do potencialdo com plexo hidratado constituem a parte principal deste trabalho. Finalmente, no capítulo V apresentamos as conclusões.

CAPÍTULO II GENERALIDADES

,

Neste capítulo apresentamos as proprieda

des do Sulfato de Níquel Hexahidratado, (abreviadamente α SNH), relacionadas com a estrutura da cela e a seguir usando-se o M<u>é</u> todo de Fateley e outros (17), fazemos um estudo geral para d<u>e</u> terminar o número, tipo e atividade dos fonons ópticos deste cri<u>s</u> tal.

II. 1 - ESTRUTURA E PROPRIEDADES DO NiSO4.6H20

O Sulfato de Níquel Hexahidratado possui estrutura cristalina conhecida desde 1932.Ele foi analisado por Beevers e Lipson (18) usando técnicas de raio X. Este sal par<u>a</u> magnético cristaliza em duas formas, uma pertence ao sistema t<u>e</u> tragonal e a outra ao sistema monoclínico, as quais são respe<u>c</u> tivamente chamadas $\alpha \in \beta$.

A forma α , a qual este trabalho se ded<u>i</u> ca, cristaliza no grupo D_4^4 (P₄₁₂₁), com quatro moléculas na c<u>e</u> la unitária, cujos parâmetros são:

> $a_{o} = 6,80 \text{ Å}$ $c_{o} = 18,3 \text{ Å}$

Os oxigênios do sulfato formam um tetra<u>e</u> dro em tôrno do átomo de enxofre enquanto que as seis moléculas de água situam-se nos vértices de um octaédro que possui no ce<u>n</u> tro um átomo de níquel. As vinte e quatro moléculas de água, os quatro átomos de níquel e os quatro radicais sulfato que compõem a cela unitária são apresentadas na figura II-1.As posições dos átomos são dadas na tabela II-1 (19).

А́томо	POSIÇÃO	X	Y	Z
Ni	4a	0,71	0,71	0
S	4a	0,21	0,21	0
0(1)	8ъ	0,12	0,12	0,068
0(2)	8ъ	0,43	0,17	0
H ₂ 0(1)	8 b	0,67	0,45	0,054
H ₂ 0(2)	8ъ	0,97	0,75	0,054
$H_{0}(3)$	8ъ	0,56	0,86	0,077

TABELA II - 1: Posições dos átomos do @SNH

Como pode ser visto na figura II-1 a ce

la unitária é composta por quatro conjuntos, cada um deles con<u>s</u> tituido por um octaédro Ni $(H_20)_6^{++}$ e um tetraedro SO₄⁻⁻. Entretanto suas posições diferem uma das outras, resultando em uma estrut<u>u</u> ra não muito simples. A simetria dentro da cela unitária é C₄, conforme se observa na figura II-2, na qual apenas os octaedros são mostrados. A conexão entre eles se faz através de rotações de $\pi/2$ e translações de C/4 ao longo do eixo C₄,o qual coincide com o eixo óptico do cristal.

Os grupos Ni $(H_2^0)_6^{++}$ e SO $_4^{--}$ são unidos atr<u>a</u> vés de ligações hidrogenadas sendo as ligações pertencentes aos planos perpendiculares a C₄ mais fortes que aquelas entre esses mesmos planos. Cada complexo de Ni $(H_2^0)_6^{++}$ possui quatro radicais





FIG II.1 - Projeção do NiSO₄ 6H₂O sobre a face A.



FIG II.2 Complexos octaédricos Ni $(H_2O)_6$. O eixo z coincide com o eixo óptico.

 SO_4^- como vizinhos próximos dos quais, dois na sua própria cama da e dois em camadas adjacentes(20). As deformações sofridas p<u>e</u> las moléculas de água devidas a estas ligações fazem com que o complexo Ni(H₂0)⁺⁺₆ passe a ter simetria C₂, a mesma do campo cri<u>s</u> talino no sítio do íon Ni⁺⁺. Por sua vez os octaédros em si, pr<u>a</u> ticamente não são afetados pelas intensidades destas ligações no que diz respeito as distâncias interatomicas e os ângulos que elas formam.

11. 2 - ESTUDO TEÓRICO DOS FONONS

Quando uma molécula encontra-se em um cris tal ela está em princípio, submetida as restrições que se ori<u>gi</u> nam de sua vizinhança cristalina. Obviamente, a molécula não p<u>o</u> de ser tratada rigorosamente como uma entidade discreta;Um est<u>u</u> do mais aprofundado deve levar em conta o arranjo inteiro das moléculas na rede cristalina. Entretanto, uma análise deste tipo é essencialmente impossível por razões práticas e desnecessaria para muitos propósitos. Para isto, aproximações no tratamento das moléculas em um cristal são plenamente justificáveis.

A aproximação que tem sido frequentemen te usada é a do Método de Correlação.Este método, que já tem s<u>i</u> do discutido em muitos trabalhos e livros que tratam das vibr<u>a</u> ções da rede (21) é explicado em detalhes com numerosos exemplos por Fateley e outros (17). A aplicação deste método consiste em relacionar os elementos de simetria das moléculas isoladas com

os pontos da rede, os quais possuem sua simetria própria.Esta s<u>i</u> metria local, a qual chamamos de simetria do sítio é um sub-conjunto da simetria completa da cela de Bravais. A correlação entre as simetrias das moléculas isoladas, os pontos da rede e a sim<u>e</u> tria completa da cela é feita através da Teoria de Grupo,utiliza<u>n</u> do-se as tabelas de correlação já elaboradas(22).

II. 2 - 1. APLICAÇÃO DO MÉTODO PARA OαSNH.

As posições dos átomos do α SNH são dadas na tabela II-1. Na notação de Shoenflies, o Níquel e o Enxofre o cupam as posições C $_2$ e as moléculas de água as posições C $_1$.Dos d<u>a</u> dos cristalográficos apresentados na secção precedente, verificamos que as moléculas do αSNH se dividem em dois radicais; Um com plexo hidratado Ni $(H_2^0)_6^{++}$ e o radical sulfato SO₄⁻.No complexo hi dratado as moléculas de água são consideradas como partículas sim ples, que situam-se no vértice do octaédro que tem o átomo de Ní quel no centro. Desta forma o complexo possui simetria O_h, a qual possui as vibrações normais mostradas na figura II-3, No radical sulfato os átomos de oxigênio formam um tetraédro que tem em sua posição central o átomo de enxôfre. As vibrações normais de moléculas do tipo XY₄ com simetria T_d , são encontradas em vários livros textos, como por exemplo o livro do Herzberg " Infrared and Raman Spectra of Polyatomic Molecules".

Na aplicação do método de Correlação, us<u>a</u> mos a cela de Bravais para obter a representação irredutível das







FIG II.3 VIBRAÇÕES NORMAIS DE UMA MOLÉCULA OCTAEDRAL.

vibrações da rede. Esta cela pode ser igual ou menor do que a c<u>e</u> la unitária usada pelos cristalógrafos. Para o α SNH elas são <u>i</u> dênticas. Temos então quatro moléculas na cela de Bravais. O n<u>ú</u> mero de átomos na molécula deste cristal é 24, possuindo porta<u>n</u> to 288 fonons distribuidos pelos diferentes modos normais das moléculas de água H₂O do íon SO₄⁻⁻ e do complexo Ni(H₂O)₆⁺⁺. II. 2 - 2. TABELAS DE CORRELAÇÃO a) Ni(H₂O)₆⁺⁺

O complexo $Ni(H_2^0)_6^{++}$ possui simetria 0_h e o níquel encontra-se na posição C_2 na cela de Bravais.Para e<u>s</u> te complexo as representações irredutiveis da translação e rot<u>a</u> ção encontram-se na Tabela II-2.

TABELA II-2

TRANL	ACÕES	5
-------	-------	---

		Simetria do sítio	Grupo Fator		
fΥ	tγ	c2	D ₄	C _Ę	aξ
			A1	1	1
4	$1(T_{\tau})$	A	- ^A 2	1	2
			\sim - ^B ₁	1	2
8	2(T ₁)	B	B ₂	1	1
	лу 		_E	2	3
ROTAÇÕE	S				
fΥ	RY	c ₂	D_4	Cξ	a _ξ
			A1	1	1
4	$1(R_z)$	A	- ^A 2	1	2
	-		$\sum_{n=1}^{\infty} B_1$	1	2
8	$2(\mathbf{R}_{\mathbf{x}\mathbf{y}})$	B€	B ₂	1	1
	лу		\ _E	2_	3

Nesta tabela e nas que se seguem os símbolos que aparecem têm os significados dados abaixo: $f^{\gamma} - n^{\circ}$ de vibrações livres em cada sítio da espécie $^{\gamma}$ $t^{\gamma} - n^{\circ}$ de translações da espécie γ $R^{\gamma} - n^{\circ}$ de rotações da espécie $^{\gamma}$ $C_{\xi} - é$ a degenerescência da espécie ξ no cristal $a_{\xi} - n^{\circ}$ de vibrações da espécie ξ

Da tabela II-2 tiramos que as represent<u>a</u> ções para as translações e rotações são dadas por:

 $\Gamma^{\text{Trans.}} = A_1 + 2 A_2 + 2 B_1 + B_2 + 3 E \qquad (II-1)$ $\Gamma^{\text{Rot.}} = A_1 + 2 A_2 + 2 B_1 + B_2 + 3 E \qquad (II-2)$

Consideremos agora o complexo como

molécula livre e passemos a determinar as vibrações moleculares. Na molécula, o Níquel tem simetria O_h enquanto que as águas tem simetria C_{4v}. A tabela II-3 mostra a correlação entre a simetria de cada partícula com a simetria da molécula.

TABELA II-3

Niquel		Simetria do sítio	Simetria molecular		
\mathbf{f}^{γ}	t ^Y	0 _h	0 _b	с _Е	a _۲
3	3(T _{xyz})	F _{1u}	F _{1u}	3	1
н ₂ 0					
	<u> </u>	C _{4v}	0 _h		<u>+</u>
	<i>.</i>		Alg	1	1
6	$1(T_z)$	A1	E g	2	1
			Flg	3	1
			- F _{2g}	3	1
12	$2(T_{xy})$	E	$ F_{1u}$	3	2
			, F _{2u}	3	1

15

uma

Pela tabela II-3 determinamos para a representação das vibrações moleculares a equação II-3:

$$\Gamma$$
^{Vib. Mol.} = $A_{1g} + E_{g} + F_{2g} + 2F_{1u} + F_{2u}$ (11-3)
Passemos agora a correlação da simetria

molecular com a simetria do sítio que ela possui na cela e de<u>s</u> ta com a simetria do grupo fator.

TABELA II-4

		Simetria molecular	Simetria do sítio	Grupo fator		<u> </u>
\mathbf{f}^{γ}	υ ^Υ	0 _h	c2	^D 4	ፍ	aج
4	1	A _{1g}	_	^ A ₁	1	8
8	2	E		, A ₂	1	7
12	3	F _{2g}		× ^B 1	1	7
24	6	F _{1u}	B	B ₂	1	8
12	3	F _{2u}		~ ン _E	2	15

A representação para as vibrações intra moleculares é dada por: Vib.Intra = 8 A_1 + 7 A_2 + 7 B_1 + 8 B_2 + 15 E (II-4) Somando-se as rotações, translações e vibrações intramoleculares do complexo, temos a representação:

$$\Gamma = 10 A_{1} + 11 A_{2} + 11 B_{1} + 10 B_{2} + 21 E$$
(II-5)
b) so₄⁻⁻

0 radical SO_4^- possui simetria $T_d e o en xofre encontra-se em posição <math>C_2$ na cela. Determinemos as representações das translações e rotações do SO_4^{--} .

TABELA II-5

Translação		Simetria do sítio	Grupo <u>f</u> ator		
f ^Ŷ	tΥ	c ₂	D ₄	CĘ	a _ξ
			A_1	1	1
4	$l(T_z)$	A	- ^A 2	1	2
			$-B_1$	1	2
8	2(T _{xy})	в	B_2	1	1
			E	2	

Como a tabela das rotações é análoga, temos:

$\Gamma^{\text{Trans}} =$	$A_1 + 2 A_2 + 2 B_1 + B_2 + 3 E$	(11-6)
$\Gamma^{\text{Rot.}} =$	$A_1 + 2 A_2 + 2 B_1 + B_2 + 3 E$	(II-7)

Vibrações moleculares do radical SO_4^{--} : Na molécula, o enxofre possui simetria T_d e os átomos de Oxigenio, simetria C_{3v} . A tabela II-6 mostra a correlação entre a si

metria de cada elemento da molécula com a simetria molecular.

TABELA II-6

	Simetria do sítio	Simetria molecular		
t ^Y	T _d	T d	Cξ	aξ
3	F ₂	F ₂	3	1
.0				
	c _{3v}	T d		
		^ A ₁	1	1
$1(T_z)$	A ₁	A ₂	1	0
		— — E	2	1
2(T) xv	$E \in \sum_{i=1}^{n}$	$-F_1$	3	1
		$ F_2$	3	2
	t^{γ} 3 .0 $1(T_{z})$ $2(T_{xy})$	Simetria do sítio t^{γ} T_{d} 3 F_{2} .0 C_{3v} $1(T_{z})$ A_{1} $2(T_{xy})$ $E = = = =$	Simetria Simetria do sítio molecular t^{γ} T_d T_d T_d 3 F_2 F_2 F_2 .0 C_{3v} T_d $1(T_z)$ A_1 A_2 $2(T_{xy})$ $E = -F_1$ F_2	Simetria Simetria do sítio molecular t^{γ} T_d T_d C_{ξ} 3 F_2 F_2 3 .0 C_{3v} T_d $1(T_z)$ A_1 A_2 1 $2(T_{xy})$ $E = -F_1$ 3 F_2 3

A representação para as vibrações moleculares é:

 $\Gamma^{\text{Vib.Mol.}} = A_1 + E + 2 F_2$

TABELA II-7

		Simetria molecular	Simetria do sítio	Grupo fator		·
fY	υ ^Υ	T d	c ₂	D_4	c _ξ	a _ξ
4	1	A ₁		A1	1	5
			A	/ ^A 2	1	4
8	2	Е	$/ \gg$	- ^B ₁	1	4
			B	B ₂	l	5
24	6	F ₂			2	9

 $\Gamma \text{ Intra. Mol.} = 5 \text{ A}_1 + 4 \text{ A}_2 + 4 \text{ B}_1 + 5 \text{ B}_2 + 9 \text{ E} \qquad (II-9)$ A representação irredutível para o sulfato levando-se em cons<u>i</u> deração as tranlações, rotações e vibrações é dada por: $\Gamma = 7 \text{ A}_1 + 8 \text{ A}_2 + 8 \text{ B}_1 + 7 \text{ B}_2 + 15 \text{ E} \qquad (II-10)$ c) H_20

As translações das moléculas de água f<u>o</u> ram consideradas, quando estudamos o complexo aquoso, no qual a molécula de água foi admitida como um bloco que sofria as mesmas translações do complexo. Resta-nos, portanto, determinar as r<u>o</u> tações e vibrações destas moléculas. Estas estão em posições de simetria C₁ na cela. A tabela II-8 nos mostra a representação / das rotações:

<u>. </u>		Simetria do sítio	Grupo fator		
fΥ	RY	c1	^D 4	c_{ξ}	aξ
			A	1	9
			A_2	1	9
72	$3(R_{xvz})$	A 🥌	— в ₁	1	9
	5 -		B ₂	1	9
	<u></u>			1	18

 $r^{\text{Rot.}} = 9 \text{ A}_1 + 9 \text{ A}_2 + 9 \text{ B}_1 + 9 \text{ B}_2 + 18 \text{ E}$ (II-11) Consideremos agora a água como uma molécula livre e determinemos as vibrações moleculares.Na molécula o oxigênio possui simetria C_{2v} e hidrogênios simetria C_{s} . A simetria da molécula é C_{2v} . A correlação entre os átomos e a molécula se encontrana tabelaII-9.

TABELA	II- 9				
Hidrogênio		Simetria do sítio	Simetria molecular		
\mathbf{f}^{γ}	$\mathbf{t}^{\boldsymbol{\gamma}}$	С _в	c _{2v}	C _ξ	aξ
			A_1	1	2
4	2(T _{xy})	Α'	A ₂	1	1
			- ^B 1	1	2
2	1(T _z)	A11 -	$ B_2$	1	1
Oxigên	io				
$\mathbf{f}^{\boldsymbol{\gamma}}$	\mathtt{t}^{Y}	c _{2v}	c_{2v}		
1	1(T _z)	A ₁	A ₁	1	1
1	1(T_) x)	B ₁	B ₁	1	1
1	1(† _y)	B ₂	B	1	1

 $\Gamma^{\text{Vib.Mol.}} \approx 2 A_1 + B_1$

(II-12)

A correlação entre a simetria damolécula de água livre , o sítio que ela ocupa na cela e a simetria da cela é mostrada na tabela II-10:

TABELA II-10

·····	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Simetria molecular	Simetria do sítio	Grupo fator		
£Υ	γ	C _{2v}	c,	D ₄	C	a Ę
48	2	A ₁		^ ^A 1	1	9
				A2	1	9
				^B 1	1	9
				B ₂	1	9
24	1	B		E	2	18
_[Intr	ra.Mol	$= 9 A_1 + 9 A_2$ 0 es	+ 9 B + 9 E 1 spectro vibra	$B_2 + 18 E$ acional tota	() al é dada	II-13) o pela
soma d	las equaç	ções (II-5),(I	I-10),(II-11	l) e (II-13)).	
r Ni(H	$(2^{0})^{++}_{6} =$	$10 A_1 + 11 A_2$	$+ 11B_1 + 10$	$B_2 + 21 E$		
r so_4	- =	$7 A_1 + 8 A_2$	$+ 8B_1 + 7$	$7 B_2 + 15 E$		
г ^н 2 ⁰	=	$18 A_1 + 18 A_2$	+ 18.8 + 18	$B_{2} + 36 E$		
F Cris	stal =	$35 A_1 + 37 A_2$	$+ 37B_1 + 35$	5 B ₂ + 72 E		

Este resultado mostra que existem 288 f<u>o</u> nons distribuidos pelas simetrias A_1, A_2, B_1, B_2, E_0 Da tabela de caracteres do grupo pontual D₄ (Tabela 11), as tres translações puras da rede pertencem as espécies A_2 e E, sendo uma das esp<u>é</u> cies A₂ e duas das espécies E. Para o espectro Raman nos estamos interessados apenas nas vibrações ópticas, e as translações p<u>u</u> ras correspondem a modos acústicos. Nos devemos portanto subtr<u>a</u> ir os modos acústicos da representação do cristal.

As atividades Raman e Infravermelho ind<u>i</u> cadas na última coluna da figura II-4, são determinadas verificando-se as propriedades de transformação dos vetores unitários e seus produtos diretos listados na tabela II-11. Nesta observ<u>a</u> se que a espécie A_2 é ativa no Infravermelho enquanto as esp<u>é</u> cies A_1 , B_1 e B_2 são ativas no Raman. Nota-se também que a esp<u>é</u> cie E é simultaneamente ativa no Infravermelho e no Raman.

Pelo estudo que acabamos de fazer verifi ca-se que os graus de liberdade do íon livre $S0_4^{--}$ são distribui dos pela representação irredutível $A_1 + E + F_1 + 3 F_2$. De acordo com Herzberg (23) eles consistem dos modos internos v_1, v_2, v_3 , e_4^{v} , das rotações R_{xyz} e das translações T_{xyz} . O Complexo aquo so $N_i(H_20)_6^{++}$ tem seus graus de liberdade divididos através da representação irredutível $A_{1g} + E_g + F_{1g} + F_{2g} + 3 F_{1u} + F_{2u}$. A simetria do modo A_{1g} consiste do modo interno v_1' ; o duplamente degenerado E corresponde a v_2' ; o triplamente degenerado F_{1g} às rotações R_{xyz} ; os tres modos F_{1u} correspondem às translações - T_{xyz} e às vibrações v_3' e v_4' e finalmente o modo F_{2u} , também triplamente degenerado, corresponde às vibrações v_6' . O diagrama da figura II-4 mostra o desenvolvimento dos sítios e dos grupos fatores do sulfato de níquel hexahidratado de forma compacta. TABELA II-11

Cara	acter	res do	grupo D4			
D_4	Е	^{2C} 4	$c_4^2 = c_2$	2C2	2C2	
A ₁	1	1	1	1	1	$\alpha_{xx}^{+} \alpha_{yy}^{\prime}, \alpha_{zz}^{\prime}$
А ₂	1	1	1	-1	-1	T _x , R _z
^B 1	1	-1	1	1	-1	$\alpha - \alpha yy$
в ₂	1	-1	1	-1	1	α xy
Е	2	0	-2	0	0	$(\mathbf{T}_{\mathbf{x}}, \mathbf{T}_{\mathbf{y}})(\mathbf{R}_{\mathbf{x}}\mathbf{R}_{\mathbf{y}}) (\overset{\alpha}{\mathbf{x}z}, \overset{\alpha}{\mathbf{y}z})$

	Simetria	Sitio de	Grupo	
	Isolada	Simetria	Fator	
	so (T _d)	$SO_{4}^{-}(C_{2})$	N _i SO ₄ 6(H ₂ O)(D ₄)
	. –		7A1	
(v ₁)	A ₁		$ \frac{8A_2}{8B}$	35A (D)
(U_2)	E F		7B	$SSA_{i}(R)$
(v_3, v_4, T_yz)	3F ₂		- 15E	
	N. $(H_2 0)^{++}_{6}(0,)$	N. $(H_2O)^{+}_{6}(C_2)$	<u></u>	 37A ₂ (IR)
(uÎ)	l - h	1 2 7 1 2 7	. 104,	
(°1)	ⁿ 1g	101	114	
	^r g		/ 11A2	,
(R _{xyz})	F _{1g}		< - 11B,	
(v5)	F,	きょう シング		$37B_{1}(R)$
(T, U], U])	$_{3F}, ZZ$		10B ₂	5, 51 (x)
xyz (vł)	F		$-\sum_{21E}$	
	² ² u			
	$H_2O(C_2)$	H ₂ O(C ₁)		35B ₂ (R)
(1)	2 A		1841	
$(0_1, 0_2)$			18A2	
(1), (2)	28.	→ 6A	18B ₁	
y y	2.61		18B2	72E(R.IR)
(R) x	B ₂		260	···; -··;
····			< 30E	
35A1{U1,2U2,U	ν ₃ ,υ ₄ do S0 ₄ +	$v_1, v_2, v_3, v_4, 2v_5$,205 do N, (H20	$\frac{1}{6}$
^U 3abc do	$H_20 + 13 \mod 6$	los externos}	-	
$37A_{2}{2v_{3}, 2v_{4}}$	do s04+ v2.2	201,201,01,01 do	N. $(H_20)_{6}^{++}+ U$, , U ₂ , , U ₂ , L
+ 16 moc	los externos	+ 1 acústico}	1 1	DC' 2aDC' 3aD
$37B_1 \{ 2v_3, 2v_4 \}$, do $S\overline{0}_{4}$ + v_{2}^{\dagger} ,	203,204,08,08 do	$N_{1}(H_{2}O)_{6}^{++}+U_{1}$	bc ^{, U} zabc ^{, U} 3ab
do H ₂ O +	⊦ 17 modos ext	ternos}		
$35B_2\{v_1 2v_2, v_3\}$	3,υ4 do SO4+ ι	υ¦,∪2,∪3,∪4,2∪5,	20% d.o N ₁ (H20)	$_{6^{+} \text{ u}}^{+}$ 1 ab c $_{2}^{\text{u}}$ 2 ab
^V ₃abe do	$H_20 + 13 mod$	los externos}	_	
767 (1 . 1 . 1	(m. at+ a)

72E { υ_1 , 2 υ_2 , 3 υ_3 , 3 υ_4 do S $\overline{o_4}$ + υ_1^1 , 2 υ_2^1 , 3 υ_3^1 , 3 υ_4^1 , 3 υ_5^1 , 3 υ_6^1 do N₁(H₂O) $_{6}^{+}$ + 2 υ_{1abc} $2\upsilon_{2abc}$, $2\upsilon_{3abc}$ do H₂O + 29 modos externos + 1 acústico}

Fig. II- 4 - Tabela de Correlação do α SNH.

CAPÍTULO III

PARTE EXPERIMENTAL

Este capítulo encontra-se dividido en qua to partes.Na primeira descrevemos a preparação das amostras usa das nas experiências, isto é, falamos sôbre a técnica e materi al necessário para o crescimento, orientação, corte e polimento Na segunda falamos sobre o equipamento utilizado nas experiênci as do espalhamento Raman do monocristal $N_i SO_4.6H_2O$. A terceira parte do capítulo trata da absorção óptica da amostra onde se expõe sobre a parte teórica qualitativa assim como a parte ex perimental. A quarta parte se constitui da experiência sobre o efeito Raman, onde são mostrados os gráficos e analisados os r<u>e</u> sultados obtidos.

III. 1 - PREPARAÇÃO DAS AMOSTRAS

III. 1 - 1. CRESCIMENTO

As amostras de Sulfato de Níquel hexahi dratado utilizadas em nossas experiências, foram obtidas por <u>e</u> vaporação lenta de uma solução saturada, a qual foi mantida a 38C. A solução saturada foi colocada em um becker, o qual possuia um lastro de cimento preso ao fundo pelo lado externo, e<u>s</u> te lastro evitava que o becker pudesse flutuar na água mantida em um recipiente de isopor. Neste recipiente colocamos um vol<u>u</u> me de água calculado de forma que, a altura da mesma não ultr<u>a</u> passasse a altura do becker que continha a solução e que também devido a sua evaporação, o seu nível não viesse a ser menor que o da solução. Dentro da água do isopor colocamos uma resistência, a qual estava ligada a um controlador de temperatura "ASTRONIX" conforme se vê na figura III-1. Este aparelho funciona como um termopar colocado na região em que se quer controlar a temper<u>a</u> tura. Neste caso o termopar é constituido de cromel-alumel. Um outro termopar do mesmo material ligado diretamente a um mult<u>i</u> metro digital fornece a leitura da temperatura da água dentro do isopor. Desta forma, a voltagem no controlador foi aumentada gradativamente até que a temperatura lida indiretamente no mu<u>l</u> tímetro digital atingisse 38C. A partir desse ponto, através de um sistema de retorno, o controlador de temperatura age autom<u>a</u> ticamente variando a voltagem para mais ou para menos, de forma a manter ε temperatura da água em 38C, com um desvio de décimos de graus centígrados.

Quando nenhum acidente ocorre, tal como falta de energia, etc. amostras de até 2 cm foram congeguidas no espaço de uma semana. A forma morfológica desses cristais é vista na figura III-2.

III. 1 – 2. ORIENTAÇÃO

A orientação das amostras foi realizada usando-se técnicas de raios X. Usamos o método de retro-refl<u>e</u> xão de Laue e o método de Difratômetro, para o qual o monocristal produz reflexão, apenas quando sua orientação é tal que um ce<u>r</u> to conjunto de planos refletores está inclinado em relação ao feixe incidente de um ângulo Θ , que satisfaz a lei de Bragg p<u>a</u>



FIG III.1 - Montagem experimental para crescimento das amostras.





ra aquele conjunto de planos e para a radiação característica empregada (24).

Os cristais crescem na direção [001] e <u>a</u> presentam clivagem ao longo do plano (001), o que é útil na f<u>i</u> xação do eixo <u>c</u> das amostras estudadas. Os eixos <u>a</u> e <u>b</u> foram fi xados usando-se o conhecimento da morfologia do cristal (25) e a confirmação, obtida através de nossas experiências com técn<u>i</u> cas de raios X.

III. 1 - 3. CORTE E POLIMENTO

Para o estudo do espalhamento Raman dos monocristais do aSNH necessitamos cortar as amostras segundo os planos (xy), (xz) e (yz). Para isto, as amostras foram montadas em um suporte de alumínio, através do uso de cola. Para evitar que a amostra se decompusesse em virtude de sua higroscopicidade, a mesma era envolvida antes com uma camada fina de verniz e depois colocada no suporte. Os cortes foram realizados em uma má quina que utiliza um fio de aço de expessura 0,1mm. Durante $\mathbf{0s}$ cortes, gotas de Nujol eram depositadas sobre a amostra, para e vitar qualquer deteriorização da mesma. Realizados os cortes a amostra passa então para a fase de polimento. Inicialmente este é feito atritando-se levemente a amostra, que ainda se encontra no suporte, com um pano umedecido com uma mistura de Nujol e pó de Carbeto de Silício de expessura de 100 mícrons. Este polimen to inicial retira da amostra as arestas causadas pelos cortes.

O refinamento é feito usando-se pó de óxido de Cério misturado novamente com Nujol, o qual no polimento possui duas finalid<u>a</u> des: a primeira é como no caso do corte, evitar que a amostra se desidrate e a segunda é lubrificar as partes em contato, dimin<u>u</u> indo dessa forma o atrito.

As faces (xy) das amostras não eram pol<u>i</u> das em vista da grande facilidade que essas faces mostram ao pr<u>o</u> cesso de clivagem. As amostras, assim preparadas, chegam a este estágio com dimensões médias de 5 x 2 x 1 mm.

III. 1 - 4. RESFRIAMENTO DA AMOSTRA

Como nossas amostras são higroscópicas , todas as experiências, mesmo aquelas à temperatura ambiente fo ram realizadas com o cristal ora dentro de um dedo frio ora den tro de um dewar de imersão. O dedo frio usado é o modelo LT3110 da Air Products and Chemicals que se vê na figura III-3. Após a colocação da amostra no dedo frio, o mesmo é evacuado até uma pressão de 10^{-2} torr através de uma bomba de vácuo mecânica. Es sa pressão é suficiente para evitar a condensação do vapor d'á gua sôbre as janelas do dedo frio. Um fluxo de nitrogênio líqui do resfria a amostra. O controle de temperatura é realizado por dois dispositivos que podem ser acionados simultâneamente:0 pri meiro consiste de uma válvula que controla o fluxo de mitrogênio que passa através do dedo frio. O segundo é uma resistência co locada próxima à amostra, a qual dissipa quantidades de calor de



FIG III. 3 - Diagrama do Dedo Frio.

acordo com a corrente enviada até ela. A temperatura é medida por intermédio de um termopar (cromel-ouro 7% e ferro) colocado junto a amostra. Desta forma podemos manter a temperatura con<u>s</u> tante com um desvio de $\frac{+}{-0}$,5C.

O dewar de imersão foi usado para exper<u>i</u> ências realizadas à temperatura ambiente e à 77K. Neste caso o termopar utilizado era de niquel-cromo.

III. 2 - EQUIPAMENTO UTILIZADO

Para a obtenção do espectro Raman de uma amostra o equipamento necessário consta essencialmente de tres partes:

a) A fonte e o sistema óptico

b) 0 analisador espectral ou monocromador

c) O sistema de deteção da radiação

a) As amostras foram excitadas com um laser de Argônio, modelo CR 8, da Coherent Radiation. De acordo com os dados obtidos da absorção óptica, a linha utilizada foi a 4880Å com a potência de 100mW. A linha 5145Å também foi utilizada para evitar qualquer possibilidade de confundir o espalhamento Raman com fluorescência ou fantasmas da grade. Usamos filtros, para eliminar linhas não desejadas. Ao sair do laser a luz passa por um sistema de prismas para deslocar o máximo possível, a fluorescência do laser da linha principal. Um rodador de polarização é colocado lo go após o sistema de prismas afim de nos permitir liberdade na
orientação da polarização do feixe que incide no cristal.Um sis tema de espelhos nos possibilita conduzir o feixe até a posição onde se encontra o cristal. A uma determinada distância da amos tra, colocamos uma lente que focaliza o feixe.

b) Uma parte da luz espalhada pelo cristal atinge outra 1ente cuja função é focalizar essa luz na primeira fenda do espectrômetro. Entre a fenda e a lente coloca-se um polarizador que \mathbf{se} leciona a polarização da luz que entra no espectrômetro. Em nos sas experiências usamos um monocromador duplo, modelo 1401 da Spex com distância focal 0,75m. Este se encontra atualmente su prido com um par de redes de 1800 linhas por milimetro e "blaze" para comprimento de onda 5000Å. O movimento das grades esta calibrado diretamente em comprimento de onda. A velocidade de var redura pode ser controlada dentro dos limites de 2 a 1000cm min. c) A deteção da radiação é feita através de uma foto multiplicadora ITT FW 130, a qual converte o sinal que vem do monocroma dor numa série de pulsos de corrente. Este sinal é amplificado em um eletrômetro modelo 610 da Keithley Instruments após o que ele é registrado por um registrador de dois canais da Hewlett-Packard, o qual esboça um gráfico da intensidade versus número de onda. O esquema desta montagem experimental é visto na figu ra III-4.

III. 3 - ABSORÇÃO ÓPTICA

Muitos trabalhos, tanto experimentais



Figura III.4 DIAGRAMA DA MONTAGEM EXPERIMENTAL

quanto teóricos têm sido realizados acêrca do estado fundamental de íons complexos do tipo $(XY_6^{\dagger})^+$ onde X representa um elemento do grupo do ferro e Y um ligante tal como H_2^0 , NH_3^- , etc. Em no<u>s</u> sas experiências de absorção óptica do α SNH, visamos determ<u>i</u> nar as tres bandas características de substâncias coloridas com o íon $N_1^{\pm\pm}$ e também analisar através do espectro de absorção qual a energia de excitação mais apropriada para ser usada nas experiências de espectroscopia Raman.

III. 3 - 1. SEPARAÇÃO DOS TERMOS DEVIDO A VIZINHANÇA QUÍMICA

A configuração eletrônica de um átomo com 8 eletrons na camada 3d, pode originar os seguintes estados:

 ${}^{1}s_{0}$, ${}^{3}P_{012}$, ${}^{1}D_{2}$, ${}^{3}F_{234}$, ${}^{1}G_{4}$

0 ion de niquel Ni⁺⁺, cuja configuração é 3d⁸ tem o estado ${}^{3}F_{4}$ como estado fundamental(26).Na rede do Su<u>l</u> fato de Niquel Hexahidratado, o octaédro formado pelas águas pr<u>o</u> duz sobre o ion de niquel situado em seu centro, um campo elétrico de simetria O_h. Nosso objetivo agora é determinar a infl<u>u</u> ência desta simetria sobre o estado fundamental do ion Ni⁺⁺.

Como trata-se de um orbital d, vamos d<u>e</u> teminar uma representação para a qual o conjunto de funções de onda d formam uma base; Determinemos inicialmente os elementos de matrizes que expressam o efeito de cada operação do grupo de simetria sobre as funções de onda. Os traços destas matrizes são os caracteres da representação que estamos procurando. Com a i<u>n</u> tenção de simplificar nossa tarefa, lembramos que em vez de e<u>s</u> tudarmos o grupo 0_h, podemos trabalhar com o grupo 0 acrescentando a este a inversão <u>i</u>. Alem disso os orbitais d são pares p<u>a</u> ra a inversão <u>i</u>, logo as operações puramente rotacionais do gr<u>u</u> po 0 são suficientes para nos revelar todas as informações que precisamos.

As funções de onda <u>d</u> podem ser especificadas pela equação abaixo(22):

$$\Psi = \mathbf{R}(\mathbf{r}) \Theta(\theta) \Phi(\phi) \phi \qquad (\mathbf{III}-1)$$

Como a função radial não envolve variáveis direcionais,ela é in variante para todas as operações do grupo pontual.A função $\Theta(\theta)$ depende apenas do ângulo θ . Portanto, se todas as rotações são efetuadas em torno do eixo em relação ao qual θ é medido (o e<u>i</u> xo Z por exemplo), $\Theta(\theta)$ será invariante. Alem disso admitindo-se que a função spin $\phi_{\rm S}$ é totalmente independente das funções orb<u>i</u> tais, podemos escolher os eixos de forma que apenas a função ϕ (ϕ) seja alterada pelas rotações.

A forma explicita da função $\Phi(\phi)$ é a m<u>e</u> nos de uma constante dada pela expressão:

$$\phi(\phi) = e^{im\phi} \qquad (III-2)$$

Para o termo F, m = -3, -2, -1, 0, 1, 2, 3. Se uma rotação α é realizada sobre uma função e^{im\$\phi\$} ela passa a ser e^{im\$(\$\phi+\$\alpha\$)}. Logo



A matriz que produz esta transformação é:



A soma dos elementos da diagonal é dada por

 χ (α) = 2 cos 3 α + 2 cos 2 α + 2 cos α + 1 (III-3)

Agora voltemos ao grupo 0. Sua tabela de caracteres é (22):

0	E	6C_4	$3C_2 = C_4^2$	8c3	6C ₂
A ₁	1	1	1	1	1
A2	1	-1	1	1	-1
E	2	0	2	-1	0
F ₁	3	1	-1	0	-1
F ₂	3	-1	1	0	1

. . .

Observando a tabela verificamos que os traços que nos interessam para construir uma representação redutível para este grupo são aqueles em que α toma os valores 0, ¶, 2¶/3 e 2¶/4.Usando-se a equação III-3 temos:

$$\chi(0) = 7$$
 $\chi(2\pi/3) = 1$
 $\chi(\pi) = -1$ $\chi(2\pi/4) = -1$

A representação procurada Γ , é então:

0	Е	6C	3C ₂	8c3	6C ₂
Г	7	-1	-1	1	-1

a qual reduz-se facilmente a:

$$\Gamma \longrightarrow A_{2g} + F_{1g} + F_{2g}$$

Verificamos assim que as funções de onda degeneradas no ion de níquel livre não permanecem degeneradas quando este é colocado em uma vizinhança de simetria 0_h . As funções de onda são separ<u>a</u> das em um singleto A_2 e dois tripletos F_1 e F_2 .

III. 3 - 2. EXPERIÊNCIAS SÔBRE ABSORÇÃO

O espectro de absorção de monocristais de a SNH foram realizados a 77K e a temperatura ambiente. As variações da radiação trasmitida foram observadas através de um esp<u>e</u> ctrômetro Cary 14. Placas da amostra com espessura de 0,8mm cl<u>i</u> vadas perpendicularmente ao eixo óptico foram utilizadas nesta experiência. Estas placas quebram-se ao longo do plano de cliv<u>a</u> gem quando esfriadas rapidamente, para evitar este problema o resfriamento deve ser feito vagarosamente. O processo consiste em colocar a amostra inicialmente em vapor de nitrogênio lige<u>i</u> ramente acima do líquido, deixando-a neste estado duranteum ce<u>r</u> to intervalo de tempo (meia hora por exemplo), após o que a amo<u>s</u> tra é imersa no líquido, evitando-se desta forma a danificação da mesma.

Os espectros são típicos daquelas substâncias que possuem o íon $N_1^{++}(27)$. A figura III-5 nos mostra a existência de tres bandas largas na região observada (7.000 a 40.000 cm⁻¹), aparecendo um duplo pico à temperatura ambiente, na região do visível a qual vamos chamar de banda II; Uma outra entre a região do visível e do ultravioleta, banda III; e final mente uma na região do infravermelho, banda I. Quando a amostra é esfriada a 77K estas tres bandas permanecem, figura III-6, h<u>a</u> vendo no entanto um deslocamento do espectro no sentido dos co<u>m</u> primentos de ondas menores como se observa na tabela III-1,onde aparecem os valores correspondentes às tres bandas mais intensas e também aquelas correspondentes às bandas mais fracas que se pronunciam a 77K.

III. 3 - 3. DISCUSSÃO DOS RESULTADOS DA ABSORÇÃO

No espectro de absorção do Sulfato de N<u>í</u> quel hexahidratado sólido registrado por Hartmann e outros (28) foram observadas as bandas II e III. A banda de absorção I que corresponde a comprimentos de onda maiores não foi vista na ex





periência de Hartmann em virtude das técnicas experimentais por ele utilizadas. Entretanto a existência desta banda é mencionada em seu trabalho.

A existência da banda I já havia sido pre vista teoricamente por Schlapp e Penney (26) os quais mostraram em seu trabalho através de uma análise quantitativa que em um cam po cristalino de simetria 0_h o estado fundamental do ion Ni⁺⁺ $(d^{8} {}^{3}F)$ separa-se em tres componentes ${}^{3}A_{2}$, ${}^{3}F_{2}$ e ${}^{3}F_{1a}$ como observado quando do estudo qualitativo feito na parágrafo III.3 1. anterior. As bandas I e II são devidas as transições ${}^{3}A_{2} \rightarrow {}^{3}F_{2}$ $e {}^{3}A_{2} \rightarrow {}^{3}F_{1a}$ respectivamente, enquanto que a banda III é prove niente da transição ${}^{3}A_{2} \rightarrow {}^{3}F_{1b}$ (${}^{3}P$), figura III-7. Os valores determinados teoricamente para essas bandas, concordam satisfa toriamente com os determinados experimentalmente por Hartmann pa ra as bandas I e II, as quais se encontram em torno de 15.000 cm⁻¹ e 26.000cm⁻¹. Nossos resultados se ajustam a estes e acrescentam a parte do espectro correspondente a região do infravermelho, a qual chamamos de banda I e que se encontra em torno de 8.500 cm o que está de acordo com os cálculos de Schlapp.

Com relação a janela óptica que estavámos procurando com esta experiência, é fácil observarmos pela anál<u>i</u> se do espectro de absorção que a linha do laser de Argônio mais indicada para o nosso objetivo é a 4880Å, pois a mesma se enco<u>n</u> tra na região de menor absorção da amostra, figuras III-5,III-6.



FIG III.7 – Separação dos níveis do ion Ni⁺⁺, sob a influência do campo cristalino.

TABELA III-1

Bandas	de absorção	$(em \ cm^{-1}) do$	NiS04.6H20
	300K	77K	
	8429	8503	
	14140	14347	
	15342	15015	
		15625	
		15925	
	25766	26041	

III. 4 - ESPECTRO RAMAN DO QSNH

Em uma experiência de espalhamento de luz (o efeito Raman é um espalhamento inelástico da luz), um feixe monocromático coerente e de polarização bem definida incide so bre uma amostra, excitando a mesma. A luz espalhada é então <u>a</u> nalisada por um espectrômetro ao mesmo tempo que nos é permit<u>i</u> do seletividade em direção e polarização da luz espalhada.Os r<u>e</u> sultados obtidos tem que ser compatíveis com a previsão dos cá<u>l</u> culos teóricos visto no capítulo II.

III. 4 - 1. RESULTADOS EXPERIMENTAIS

Sabemos do estudo realizado teóricamente que as espécies ativas no Raman, para o Sulfato de Níquel Hex<u>a</u> hidratado, são: A_1, B_1, B_2 e E. Os tensores Raman associados a e<u>s</u> sas espécies são dados abaixo(29):

$$A_{1} = \begin{bmatrix} a & 0 & 0 \\ 0 & a & 0 \\ 0 & 0 & b \end{bmatrix} \qquad B_{1} = \begin{bmatrix} c & 0 & 0 \\ 0 & c & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix} \qquad B_{2} = \begin{bmatrix} 0 & d & 0 \\ d & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}$$
$$E(x) = \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & e \\ 0 & e & 0 \end{bmatrix} \qquad E(-y) = \begin{bmatrix} 0 & 0 & e \\ 0 & 0 & 0 \\ e & 0 & 0 \end{bmatrix}$$

De acordo com as componentes destes tensores, o arranjo das polarizações da luz incidente e espalhada vai selecionar o espectro da espécie que se deseja registrar.Por exemplo, para a espécie A₁ o arranjo a ser utilizado deve ser x(zz)y (30), isto é: a luz incide na direção x polarizada em z e é espalhada na direção y polarizada em z. Para a espécie $B_2 = u$ samos o arranjo z(xy)x. Para a E o arranjo usado foi z(yz)y. P<u>a</u> ra a espécie B, verifica-se que as duas componentes do tensor que possibilitam a determinação do espectro, também ocorrem para a espécie A,, significando que em qualquer dos dois arranjos possíveis vão aparecer simultaneamente no espectro as espécies A₁ e B₁. Para contornar este problema, procedemos da forma se guinte: Registramos inicialmente o espectro de A₁ usando-seo ar ranjo x(zz)y e depois o espectro de $A_1 + B_1$ usando-se z(xx)y.De posse dos dois espectros fazemos uma triagem classificando-se os fonons que aparecem em z(xx)y e não aparecem em x(zz)y, como da espécie B₁.

Na figura III-8 mostramos o espectro Ra

man do α SNH obtido usando-se diferentes geometrias e polarizações discutidas acima. A parte <u>a</u> da figura foi registrada a 300K e a parte <u>b</u> a 77K, usando-se um "dewar" de imersão. Nesta figura mostramos somente a região do espectro compreendida entre 0 e 1200 cm¹. A classificação dos fonons desta figura é dada na tabela III-2 para as respectivas temperaturas. A figura III-9 mo<u>s</u> tra a região de 2900 a 3600 cm¹que compreende os modos $v_1 e v_3$ da molécula de água (10). Na região do modo v_2 da água nada foi observado. A tabela III-3 mostra as frequências dos modos da <u>á</u> gua registrados a 300K e 77K.

Sabemos que os dados espectroscópicos r<u>e</u> gistrados até esta data (31) mostram que o espectro de cristais hidratados com estrutura molecular apresentam uma forte dependência com a temperatura quando comparados com cristais ionicos anidros. Esta dependência é observada no aSNH.

III. 4 - 2. DISCUSSÃO DOS RESULTADOS

Observando-se as figuras III-8 e III-9 v<u>e</u> rifica-se que as formas de linha mostram uma mudança signifi<u>can</u> te entre as duas temperaturas registradas, particularmente, p<u>o</u> demos observar essas diferenças na região das frequências dev<u>i</u> das às vibrações internas do ânion SO_4^{--} (em torno de $450cm^{-1}$), c<u>o</u> mo também na região dos modos rotacionais das moléculas de água ($.860 cm^{-1}$), os quais apresentam um efeito mais pronunciado mo<u>s</u> trando que à temperatura ambiente, as linhas apresentam-se mais



FIG III.8 - ESPECTRO RAMAN DO MONOCRISTAL NISO₄6H₂O (Região de O a 1200 cm⁻¹)



TABELA III-2 - CLASSIFICAÇÃO DAS FREQUÊNCIAS EM CM⁻¹

A _{1.}	x(zz)y	$A_1 + B_1 z$	(xx)y	B ₂ 2	z(xy)x	$E(\mathbf{x})$	(yz)y
300 K	77K	300K	77K	300K	77K	300K	77K
75	80	34	35	42	46	54	55
115	111	44	49	140	146		67
164	169	67	73	208	213	74	79
	194	82	82	245	235	89	88
211	216	102	95		253		95
	241		103		275	107	106
270	279	114	107	294	300	125	130
295	303		110	379	382		139
375	379	130	137	417	424	142	145
425	430		146	439	436	154	163
	442		160	468	469	166	175
457	469		167	617	607	205	208
	473	217	210		629	239	247
603	594		220	806	766	266	283
	619	237	239		821	376	353
972	972		250		885		380
987	987	262	274	987	987	436	428
1088	1087	292	29 8	1100	1100		437
		322	328			466	466
		375	377				520
			392				559
		423	415			613	604
			430				655
		436	439			987	987
		463	455			1090	1090
			467			1129	1129
			474				
			521				
			568				
		613	595	•			
			616				
		743	758				
		865	867				
		972	972				
		987	987				
		1088	1088				
		1123	1123				

TABELA III-3 - FREQUÊNCIAS EM CM^{-1} DAS LINHAS RAMAN DO α SNH NA

1	x(zz)y	$\underline{B_2 z(xy)x}$		
300 K	77K	300K	77K	
3101	3101		3113	
	3220	3257	3289	
	3325		3322	
3400	3393		3421	
	3457	3458	3458	

.

REGIÃO DOS MODOS INTERNOS DA ÁGUA.

largas e quase planas comparadas às suas formas a 77K.

A melhor resolução obtida a temperatura do nitrogênio permite-nos então observar, excluindo-se os modos internos da água, 18 dos 26 modos previstos para a simetria A_1 , 18 dos 26 previstos para B_2 e 26 dos 62 previstos para simetria E. Para a geometria z(xx)y onde a superposição das espécies A_1 e B_1 ocorre, observa-se que as frequências 194 cm¹ e 303 cm¹ da simetria A_1 tiveram sua intensidade diminuida a ponto de serem invisíveis nesta escala; entretanto considerando-se estas fr<u>e</u> quências, conseguimos registrar 25 dos 28 modos previstos para B_2 .

Da distribuição das moléculas de água na cela unitária(19), nos notamos que elas estão divididas em tres grupos de oito moléculas. Assim nos esperamos que na região dos modos $v_1 e v_3$ apareçam seis picos, correspondentes aos tres modos v_1^0 a aos tres modos v_3 . Estes resultados aparecem na figura III-9 mostrando os seis picos cujas frequências são apresentadas na tabela III-3.

Como se verifica nas figuras III-8 e III-9 o efeito da redução da temperatura foi fundamental para uma d<u>e</u> terminação mais precisa das frequências. Os modos de A₁, x(zz)y e B₂, z(xy)y mostram 13 frequências a 300K e 18 a 77K; Os da e<u>s</u> pécie E(x), z(yz)y mostram 18 frequências a temperatura ambie<u>n</u> te e 26 a 77K; Finalmente para os modos A₁ + B₇ o número cresce de 23 para 37 a 77K. Para os modos internos da água (Fig III-9) o efeito da temperatura é muito pronunciado. A temperatura amb<u>i</u> ente a superposição das linhas resulta em dois picos para a e<u>s</u> pécie A₁ (3101 e 3400 cm⁻¹) e dois para a espécie B₂ (3257 cm⁻¹e 3458 cm⁻¹) os quais subsequentemente separam-se em seis a 77K. CAPÍTULO IV

ANARMONICIDADE

· E

PROCESSOS DE, MULTIFONONS

.

.

Na primeira parte deste capítulo fazemos

um estudo do potencial visto pela molécula de água no complexo hidratado Ni $(H_2^0)_6^{++}$. Verificamos que o potencial é assimétrico e anarmonico. Em seguida na segunda parte, analisamos os proce<u>s</u> sos de multifonons e mostramos os resultados experimentais obt<u>i</u> dos para as linhas que se encontram em torno de $42cm^{-1}$ e $142cm^{-1}$.

IV. 1 - ANARMONICIDADE

Processos de combinação de bandas, sobr<u>e</u> tons, alargamento de linhas, expansão térmica dos sólidos ind<u>i</u> cam a presença de termos de órdem superior a dois no potencial da rede cristalina. O aparecimento de combinações de bandas no espectro Raman do Sulfato de Níquel Hexahidratado nos levou a verificar a anarmonicidade da rede deste cristal.

As fôrças de curto alcance como as de grande alcance governam as vibrações externas da rede que são ra zoavelmente descritas por potenciais harmônicos.Entretanto,quan do estamos lidando com cristais hidratados, a este potencial d<u>e</u> vemos acrescentar outras contribuições as quais incluem por exem plo: interações das moléculas de água com o ion, repulsão mútua entre dipolos etc.(32). Estas interações extras fazem com que o potencial seja fortemente anarmonico, como veremos a seguir.

IV. 1 - 1. CÁLCULO DO POTENCIAL

No nosso cristal, um complexo bastante hidratado está presente, temos o átomo de Níquel rodeado por se

is moléculas de água, as quais através de interações com o cátion determinam a anarmonicidade do potencial conforme veremos a <u>se</u> guir. As ligações entre as moléculas de água e o cátion no oct<u>a</u> édro podem ser estudadas considerando-se o movimento radial que elas executam em direção ao centro. Para estas ligações podemos utilizar um modelo clássico do potencial que, embora tenha sig nificação limitada nos leva a resultados plenamente satisfatór<u>i</u> os, como é por exemplo o caso do cálculo da frequência de vibr<u>a</u> ção das moléculas que se ajusta muito bem ao valor experimental. Consideremos então, a molécula de água

interagindo com o cátion e vamos negligenciar a sua interação com as outras moléculas de água que compõem o octaédro, a não ser aquelas interações entre dipolos. Teremos que considerarde<u>s</u> sa forma os seguintes termos para o potencial(33):

1 - Interação entre a molécula de água e o campo produzido pelo ion.

2 - Energia de dispersão entre as moléculas de água.

3 - Energia de repulsão mútua entre dipolos.

4 - Energia de repulsão entre o cátion e a água.
Para o primeiro termo determinamos a expressão(34):

$$-\frac{\mu z e}{r^2} - \frac{\alpha z^2 e^2}{2r^4}$$

onde,

 μ - é o momento de dipolo da água.

 $z = é a valência do íon <math>\alpha$ - polarizabilidade da água e - é a carga elétrica do eletron

r - é a distância média entre as moléculas de água e o ion

todode Slater e Kirkwood(35) com correções feitas por Fowler(36) é dada por:

A energia de dispersão, calculada pelo mé

$$\frac{1,58 \times 10^{-24} \alpha^{3/2} \text{ s}^{1/2}}{\text{r}^6}$$

onde,

a - é a polarizabilidade da molécula de água.

s - é o número de eletrons na camada mais externa da molécula.

Quando mais de uma molécula de água está coordenada com um ion, uma correção deve ser feita devidoa inte<u>r</u> ação entre estas moléculas. A energia de repulsão mútua que se<u>m</u> pre atua no sentido de reduzir o potencial negativo devido ao ion será maior ou menor de acordo com o número de coordenação. O v<u>a</u> lor desta energia (36) é dado por:

$$(\sqrt{2}/4) - \frac{\mu^2 D_n}{m^3}$$

onde,

 \mathbf{p}_n - é um fator puramente geométrico que depende de n(nº de coo<u>r</u> denação).

A energia de repulsão entre o cátion e a

água é do tipo:

 $z = \acute{e}$ a valência do íon α - polarizabilidade da água e - \acute{e} a carga elétrica do eletron

r - é a distância média entre as moléculas de água e o íon

todode Slater e Kirkwood(35) com correções feitas por Fowler(36) é dada por:

$$\frac{1,58 \times 10^{-24} \alpha^{3/2} \text{ s}^{1/2}}{\text{r}^6}$$

A energia de dispersão, calculada pelo mé

onde,

 α - é a polarizabilidade da molécula de água.

s - é o número de eletrons na camada mais externa da molécula.

Quando mais de uma molécula de água está coordenada com um ion, uma correção deve ser feita devidoa inte<u>r</u> ação entre estas moléculas. A energia de repulsão mútua que se<u>m</u> pre atua no sentido de reduzir o potencial negativo devido ao ion será maior ou menor de acordo com o número de coordenação. O v<u>a</u> lor desta energia (36) é dado por:

$$(\sqrt{2}/4) - \frac{\frac{2}{\mu} D_{n}}{\pi^{3}}$$

onde,

 D_n - é um fator puramente geométrico que depende de n(nº de coo<u>r</u> denação).

A energia de repulsão entre o cátion e a

água é do tipo:

onde,

K, é uma constante a determinar e m = 6 segundo Mathieu(32) Somando-se esses termos, encontramos p<u>a</u>

ra o potencial da molécula de água a seguinte expressão:

$$U = - (\mu z e)/r^{2} - (\alpha z^{2} e^{2})/2r^{4} - (1,58x10^{-24} \alpha^{3/2} s^{1/2})/r^{6} + (\sqrt{2}\mu^{2} D_{n})/4r^{3} + K/r^{6}$$

$$IV-1$$

IV. 1 – 2. DETERMINAÇÃO DA FREQUÊNCIA v_1' e GRÁFICOS

Passemos agora a aplicação deste potenc<u>i</u> al na determinação da frequência do modo totalmente simétrico da molécula de água em relação ao centro do octaédro. Nestas cond<u>i</u> ções as moléculas vibram em torno de sua posição de equilibrio a<u>l</u> terando somente o valor de r. O uso da primeira derivada na equ<u>a</u> ção IV-1, nos permite determinar o valor de K. Fazendo-se os cá<u>l</u> culos encontramos para K o valor 2,94x10⁻⁵⁸ erg.cm. Derivando-se novamente, chega-se ao seguinte resultado:

$$\left(\frac{\partial^2 \mathbf{i}}{\partial \mathbf{r}^2}\right)_{\mathbf{r}=\mathbf{r}_0} = \mathbf{f} = 153.860 \mathrm{erg/cm}^2$$

De onde facilmente podemos determinar a frequência de vibração a partir da expressão

$$\Delta \upsilon = (\sqrt{\hat{r}/m})/2\P$$

o que dá para Δv o valor 380 cm^{-1} .

0 objetivo principal destes cálculos é <u>e</u> xatamente o de verificar a anarmonícidade do potencial conforme frisamos anteriormente. Esta anarmonicidade pode ser observada <u>a</u> través de gráfico do potencial e das suas duas primeiras deriv<u>a</u> das.Considerando-se a energia térmica das moléculas de água à te<u>m</u> peratura ambiente, é possível avaliar-se a amplitude do movime<u>n</u> to radial destas moléculas. Nestas condições a amplitude deste movimento é da órdem de 0,1A. Fazendo-se dessa forma <u>r</u> variar de $\pm 0,1A$ nas expressões de <u>U</u> e suas derivadas, podemos determinar os diagramas destas grandezas (figuras IV-1, IV-2, IV-3).Os valores determinados para <u>U</u>, $\partial U/\partial r$ e $\partial^2 U/\partial r^2$ se encontram na tabela IV-L

IV. 2 - PROCESSOS DE MULTIFONONS

Quando se estuda os sólidos usando-se a aproximação harmônica, apenas os modos fundamentais das vibrações são possíveis. Combinações desses modos, assim como sobretons não se apresentam. A inclusão da anarmonicidade na teoria geral do espectro vibracional dos cristais não apenas permite combinações e sobretons, como também mostra muito poucas restrições para as regras de seleção aplicáveis a estas transições(37).

IV. 2 - 1. DEPENDÊNCIA DAS BANDAS DE MULTIFONONS COM A TEMPERAT<u>U</u> RA.

Os mesmos fatores que determinam a largu ra e a dependência com a temperatura dos modos fundamentais são aplicados às bandas de multifonons. De acordo com Hopfield (38), as bandas de combinação tornam-se mais favorecidas a altas temp<u>e</u>





С С



RIVADAS EM FUNÇÃO DE r.						
r(A)	U(erg)	U(ev)	U(mev)	dU/dr(mev/A)	$\frac{d^2 U}{dr^2} (mev/A^2)$	
		······································				
1,94	-3,9808	-2,4846	58,1	-1,2947	17,0356	
1,95	-4,0002	-2 ,4 967	46,0	-1,1291	16,1026	
1,96	-4,0170	-2,5072	35,5	-0,9725 .	15,2181	
1,97	-4,0313	-2,5161	26,6	-0,8246	14,3796	
1,98	-4,0433	-2,5236	19,1	-0,6847	13,5846	
1,99	-4,0532	-2,5298	12,9	-0,5527	12,8308	
2,00	-4,0610	-2,5346	8,1	-0,4280	12,1159	
2,01	-4,0669	-2,5383	4,4	-0,3103	11,4379	
2,02	-4,0709	-2,5408	1,9	-0,1992	10,7949	
2,03	-4,0733	-2,5423	0,4	-0,0943	10,1848	
2,04	-4,0739	-2,5427	. 0,0	0,0000	9,6041	
2,05	-4,0731	-2,5422	0,5	0,0979	9,0570	
2,06	-4,0708	-2,5407	2,0	0,1859	8,5361	
2,07	-4,0671	-2,5384	4,3	0,2687	8,0418	
2,08	-4,0621	-2,5353	7,4	0,3468	7,5727	
2,09	-4,0559	-2,5314	11,3	0,4203	7,1275	
2,10	-4,0486	-2,5266	16,1	0,4894	6,7050	
2,11	-4,0402	-2,5217	21,0	0,5545	6,3040	
2,12	-4,0308	-2,5158	26,9	0,6156	5,9234	
2,13	-4,0205	-2,5094	33,3	0,6730	5,5621	
2,14	-4,0092	-2,5023	40,4	0,7269	5,2192	

.

.

.

raturas devido a maior presença de fonons térmicos no cristal, o que leva a um acréscimo das interações fonon-fonon.Entretanto a contribuição máxima é proveniente das singularidades na distribui ção de frequências dos fonons, isto significa que as combinações e sobretons são devidos aos pontos críticos na dispersão dos f<u>o</u> nons. Até o presente momento não existem dados experimentais através de espalhamento de neutrons ou cálculos teóricos para a curva de dispersão de fonons do α SNH, o que nos impossibilita a identificação de seus pontos críticos para o espectro Raman(37).

O número médio de fonons em uma vibração da rede de frequência \cup , isto é, o número de quanta <u>h</u> \cup algumas vêzes chamado de número de ocupação é dado por(39):

$$n = (exp(-h_U/K_bT) - 1)^{-1}$$

onde se observa a dependência com a temperatura. A probabilidade de absorção ou emissão de um desses fonons é proporcional ao qu<u>a</u> drado do elemento de matriz do operador de criação a⁺ ou destru<u>i</u> ção a⁻ do fonon, respectivamente (40).Se a transição do estado $\Psi(n)$ para $\Psi(n+1)$ é considerada, a qual envolve a criação de fonons, o elemento de matriz para o cálculo da probabilidade de transição pode ser escrito como:

$$\langle \Psi(n) | a^{+} | \Psi(n+1) \rangle = (n+1)^{1/2}$$

De maneira análoga, para a transição do estado $\Psi(n)$ para o est<u>a</u> do $\Psi(n-1)$ que envolve a destruição de fonons o elemento de m<u>a</u> triz pode ser escrito:

$$\langle \Psi(n) | a^{-} | \Psi(n-1) \rangle = n^{1/2}$$

A probabilidade de absorção de um fonon é assim proporcional a n_i enquanto que a probabilidade de emissão é proporcional a $1 + n_i$. Consideremos agora o caso em que a ba<u>n</u> da é proveniente de um processo de dois fonons. Desta forma pod<u>e</u> mos registrar tres tipos de combinações diferentes:

a - ambos os modos pertencem a mesma representação irredutível do mesmo grupo espacial, temos os sobretons.

b - os modos pertencem a representações irredutíveis diferentes
 e somam-se.

c - os modos pertencem a representações irredutíveis diferentes, e subtraem-se.

A probabilidade destes processos descritos acima, é mostrada na tabela abaixo:

TABELA IV-2 - DEPENDÊNCIA COM A TEMPERATURA DO PROCESSO RAMAN DE

DOIS FONONS.

COMBINAÇÃO	STOKES	ANTI-STOKES
υ	$1 + 2n + n^2$	n ²
$v_a + v_b$	$1 + n_a + n_b + n_a n_b$	nan
$v_a - v_b$	$n_a n_b + n_b$	$n_a n_b + n_a$

Da tabela, observa-se que o comportamen

to da intensidade com a temperatura da linha Stokes que correspon de à diferença de dois fonons \acute{e} :

$$I_{S \alpha} n_{b} (n_{a} + 1)$$
 IV-2

onde,

$$n_{ab} = (exp(-h_{ab}^{\cup}/k_B) - 1)^{-1}$$
 IV-3

enquanto que o comportamento da linha anti-Stokes é:

$$I_{aS} \alpha n_{a} (n_{b} + 1)$$
 IV-4

As equações IV-2 e IV-3 mostram um acrés cimo proeminente da intensidade com a elevação de temperatura.Es te tipo de comportamento foi observado para uma linha do espectro Raman do α SNH, como veremos a seguir.

Para a combinação de dois fonons quando se considera a soma verifica-se na tabela IV-2 que a intensidade é dada por:

$$I_{S \alpha} (n_{a} + 1)(n_{b} + 1)$$
 IV-5

para a parte Stokes e:

$$a S \alpha a b$$
 IV-6

para a antiStokes.

IV. 2 - 2. DEPENDÊNCIA EXPERIMENTAL DAS BANDAS DE MULTIFONONS COM A TEMPERATURA.

A observação do espectro Raman do α SNH à temperatura ambiente e a 77K mostra de modo surpreendente um pro

eminente decréscimo na intensidade da linha que se apresenta em torno de 42 cm^{-1} , quando a temperatura dosistema decresce. Este f<u>a</u> to nos levou a examinar esta região do espectro, tanto na parte Stokes como na anti-Stokes de maneira mais lenta e gradual. Vári as velocidades de varredura foram utilizadas, assim como a velo cidade de registro. A evolução do espectro da temperatura ambien te até 77K foi observada em várias temperaturas. Na figura IV-4mostramos a região do espectro entre +150 cm⁻¹ e -150 cm⁻¹ em rela ção à linha de excitação (4880 $\overset{\mathbf{O}}{\mathbf{A}}$) com as seguintes condições exp<u>e</u> rimentais: velocidade de varredura $5cm^{-1}/min$, velocidade de registro 2,5cm/min, potência do laser 100mW. As experiências foram realizadas 'de modo contínuo, sem alterar as condições expe rimentais, a não ser evidentemente a temperatura da amostra.Para isto procedemos da seguinte forma: Registrado o espectro а uma dada temperatura, alterava-mos o fluxo de nitrogênio líquido abrindo suavemente a válvula, esperavamos que a temperatura esta bilizasse novamente e registravamos o espectro seguinte.Este pro cedimento foi realizado em várias experiências sendo que a figu ra IV-4 retrata os dados registrados em uma delas.

As duas linhas principais que ocorrem ne<u>s</u> ta região do espectro passamos a chamar de linhas <u>A</u> e <u>B</u>.0 compo<u>r</u> tamento da linha <u>A</u> com a temperatura sugere que ela seja uma co<u>m</u> binação da diferença entre dois fonons, devido ao seu extraord<u>i</u> nário aumento de intensidade quando a temperatura se eleva.


Usando-se os dados experimentais da figu

ra IV-4, podemos calcular as intensidades relativas das linhas <u>A</u> e <u>B</u>, no lado Stokes e no anti-Stokes. Estes dados são mostrados na tabela IV-3 onde a intensidade é medida através do produto da altura do pico pela sua largura média.

TABELA IV-3 - VARIAÇÃO DAS INTENSIDADES DAS LINHAS <u>A</u> e <u>B</u> COM A

	ST	ANTI-STOKES		
T(%)	A*	B*	A*	B∗
297	1134	4340	1050	1929
273	855	5115	882	2211
250	910	5160	810	2196
229	717	5086	421	1877
207	630	4934	342	1652
182	418	4558	296	1376
157	316	4500	250	1164
120	220	4082	91	690
77	90	3590	51	252

TEMPERATURA.

*Intensidade em unidades arbitrárias.

Na figura IV-5 mostramos o comportamento da intensidade destas linhas com a temperatura. Consideremos en tão a linha <u>A</u> Stokes da figura e façamos o ajuste usando a equ<u>a</u> ção IV-2. Isto nos leva a:

$$n_{b}(n_{a} + 1) = e^{\alpha T}$$

onde $\alpha = 0,0078$ é determinado diretamente do gráfico da figura.. IV-5. Trabalhando com a equação acima,º melhor ajuste se da para



 $v_a = 92 \text{ cm}^{-1} \text{ e } v_b = 50 \text{ cm}^{-1}$. Destes dados e da posição da linha <u>B</u> no espectro, somos levados a admitir que esta linha <u>B</u> correspon de a soma das frequências $v_a e v_b$. Usando-se este fato e os val<u>o</u> res experimentais registrados para as linhas <u>A</u> e <u>B</u> podemos ver<u>i</u> ficar a variação com a temperatura das frequências $v_a e v_b$. Estes valores são mostrados na tabela IV-4, onde verifica-se que a fr<u>e</u> quência v_b é independente da temperatura e v_a decresce ligeiramen te com a temperatura como também é visto na figura IV-6.

TABELA	IV-4	-	FREQUÊNCIAS	υ _ <u>a</u>	е	υ 	E	AS	POSIÇÕES	DOS	PICOS	DAS
--------	------	---	-------------	-----------------	---	-------	---	----	----------	-----	-------	-----

STOKES(cm ⁻¹)					ANTI-STOKES(cm ⁻¹)			
T(K)	A	В	υ a	υ _b	A	В	υ a	U, b
77	47	146	96	49	47	146	96	49
120	4 6	146	96	50	46	146	96	50
157	45	145	95	50	45	145	95	50
182	44	144	94	50	44	144	94	50
207	44	143	93	49	44	143	93	49
229	43	142	92	49	43	142	92	49
250	43	142	92	49	43	142	92	49
273	42	141	91	49	42	141	91	49
297	41	140	90	49	41	140	90	49

Substituindo-se nas equações IV-2 e IV-4

os valores de \bigcup_{a}^{\cup} e \bigcup_{b}^{\cup} mostrados na tabela IV-4, determinamos a va riação da intensidade da linha <u>A</u> com a temperatura. Nas figuras IV-7 e IV-8 fazemos um gráfico comparativo com a variação da i<u>n</u>







tensidade encontrada experimentalmente para as linhas Stokes e anti-Stokes respectivamente.0 mesmo procedimento foi realizado pa ra a linha <u>B</u>. Desta forma observa-se nas figuras IV-9 e IV-10 a comparação entre o comportamento da intensidade desta linha com a temperatura obtido através dos dados experimentais e aquele o<u>b</u> tido com a substituição dos valores de v_a e v_b nas equações IV-5 e IV-6. Nas figuras IV-9 e IV-10 foi também plotado o comportamento da intensidade de um processo normal de um fonon de frequê<u>n</u> cia igual a soma de v_a e v_b .



FIG IV.9 - Dependência com a temperatura intensidade da comparada linha stokes da com o proces-8 dois fonons com de 80 de DMOR pr 0 -0 um > fonon. COSSO de



Dependencia FIG IV. IO com a temperatura da intensidade da linha B antistokes comparada processo com 0 de de dois fonons e com o processo de soma um fonon.



FIG IV.IO Dependencia com a temperatura da intensidade da linha B antistokes comparada com o processo de soma de dois fonons e com o processo de um fonon.

CAPÍTULO V . CONCLUSÕES

.

•

¥

*

A frequência do modo simétrico u_1 do com plexo hidratado registrada experimentalmente, é de 375 cm^{-1} (Tabela III-2) a temperatura ambiente. O valor obtido para esta frequência usando-se os dados teóricos fornecidos pelo potencial do complexo foi de 380 cm^{-1} . A análise da figura IV-1 vem confirmar a assimetria deste potencial, a qual chega a atingir 30% para o afastámento má ximo calculado. A curva exibe um crescimento mais rápido para va lores de <u>r</u> menores do que o correspondente para a posição de equ<u>i</u> librio. Nas figuras IV-1,IV-2 e IV-3 onde são observados os compo<u>r</u> tamentos da função potencial e das suas duas primeiras derivadas estão caracterizadas a assimetria e anarmonicidade do potencial do complexo.

Os efeitos da anarmonicidade na superposi ção de bandas é evidente no espectro do α SNH. A concordância apr<u>e</u> sentada nas figuras IV-7 e IV-8 — onde se faz a comparação entre os resultados experimentais e os obtidos teóricamente, usando pr<u>o</u> cessos de multifonons — mostra-nos claramente, que as intensidades Stokes e anti-Stokes da linha A, tem uma dependência com a te<u>m</u> peratura, característica do processo de diferença entre dois fonons $\overset{\cup}{}_{a}$ e $\overset{\cup}{}_{b}$.

Substituindo-se as frequências _{Ua} e U_b da tabela IV-4 nas equações IV-5 e IV-6 nós obtivemos os resultados que são mostrados comparativamente com os experimentais nas figuras IV-9 e IV-10. Os dados registrados nestas figuras nos levam

a concluir, que as intensidades Stokes e anti-Stokes da linha B, não tem uma dependência com a temperatura característica da soma dos fonons $\bigcup_{a}^{\cup} e \bigcup_{b}^{\cup}$. Na realidade, o comportamento com a temperat<u>u</u> ra da intensidade da linha B é característica do processo de um fo non, o que também é verificado nas figuras IV-9 e IV-10.Isto pode ser devido a uma degenerescência acidental da combinação do proces so da soma de dois fonons com uma linha de fonon. Um modo de veri ficar esta degenerescência, é trocar o hidrogênio pelo deutério. Entretanto Jager e Schaak(15) mostraram que na simetria B_2 , a linha a 148cm^{-1} (que corresponde a nossa linha B) à temperatura do hé lio muda para 147cm¹ quando o deutério substitui o hidrogênio. I<u>s</u> to significa que a deuterização não resolve a degenerescência. Es pectro Raman do cristal, também foi registrado com a amostra sub metida a pressão uni-axial, contudo nenhuma modificação aparente na posição da linha B foi notada. Nestas experiências a pressão de 1,2kbar, foi a máxima utilizada, pressões superiores destroem as amostras.

A análise do espectro através de pressão hidrostática, requer amostras com espessura da órdem de 75 μ , as quais foram conseguidas pelo método de clivagem. Esta técnica foi tentada, a geometria de espalhamento para a câmara de pressão de que dispomos, necessariamente precisa ser de retro-reflexão;0s e<u>s</u> pectros registrados tem intensidade muito baixa, não permitindor<u>e</u> solução, o que tornou os resultados inconclusivos. Finalmente, te<u>n</u> tamos registrar o espectro Raman à temperaturas superiores a amb<u>i</u> ente. No entanto, para temperaturas em torno de 330K as amostras tornam-se embranquecidas, interceptando a passagem da luz através das amostras. Talvez esta modificação das amostras seja respons<u>á</u> vel pelo desvio sofrido na curva de intensidade em função da te<u>m</u> peratura do processo de um fonon, mostrado nas figuras IV - 9 e IV - 10.

Na figura V - l o espectro Raman do α SNH na simetria B₂ a 10K é observado. Nota-se que enquanto a linha A está praticamente imersa no ruído, a linha B se apresenta proem<u>i</u> nente e estreitada.

CONCLUSÕES FINAIS

O espectro Raman do α SNH pode ser interpre tado usando o modelo proposto por P. Diem(31), no qual o espectro é uma superposição dos complexos isolados Ni(H₂O)⁺⁺₆ e SO⁻⁻₄. A sime tria T_h assumida por Jager et al. para o complexo hidratado é inconsistente com a estrutura do α SNH o que ocasionou uma classif<u>i</u> cação errônea dos fonons. A classificação destes usando-se a sime tria O_h para o complexo, prediz corretamente de forma mais detalha da, os resultados registrados em nossas experiências. O espectro Raman do α SNH observado em diferentes polarizações e temperaturas é perfeitamente entendido em termos de fonons que se originam dos modos das moléculas de água H₂O, do íon SO⁻⁻₄ e do complexo hidra-



tado Ni $(H_2^0)_6^{++}$, os quais são ativos no Raman em seus estados $1\underline{i}$ vres(41).

Os resultados encontrados com o uso da ab sorção óptica, alémide proporcionar condições de selecionar as me lhores linhas de frequência de que dispomos em nosso laboratório para a excitação das amostras, permitiu-nos observar a região do infravermelho, determinando-se experimentalmente a banda em torno de 8500 cm⁻¹, que havia sido prevista teóricamente.

A forte dependência com a temperatura, do espectro Raman, característica de cristais iônicos com complexos hidratados, pode ser correlacionada com a anarmonicidade do pote<u>n</u> cial no complexo e permite por sua vez o aparecimento de bandas, que são combinações de dois ou mais fonons. O modelo proposto p<u>a</u> ra o potencial no complexo, mostrou ser coerente com os resultados experimentais. Os efeitos da anarmonicidade na superposição de ba<u>n</u> das é evidenciado no espectro do α SNH, através dos processos de multifonons, dos quais a banda A é um exemplo de combinação de d<u>o</u> is fonons.

O estudo do processo de multifonons tem si do realizado em outros cristais hidratados, como é o caso do Sul fato de cálcio dihidratado(37) e do Cloreto de dimetil amina e man ganês. Este último sendo alvo de nossas atuais investigações. Tr<u>a</u> ta-se de um antiferromagneto quase unidimensional, crescido rece<u>n</u> temente na USP, no qual Paduan Filho e outros realizam medidas de

susceptibilidade magnética. Sua estrutura cristalina assim como o αSNH, apresenta octaedros que formam uma cadeia infinita paralela ao eixo C de sua cela monoclínica. O espectro Raman deste cristal foi obtido em nosso laboratório às temperaturas de 77K e 273K(42). Posteriormente, a observação da evolução do espectro com a temperatura de 300K até 10K, mostrou que as linhas possuem um comport<u>a</u> mento inabitual, tendo já sido identificado como um processo de multifonons. Os resultados destas últimas experiências serão publ<u>i</u> cados futuramente.

REFERÊNCIAS

- T. Watanabe, J.Phys. Soc. Japan, <u>17</u>, 1856 (1962); S.L. Hou and N. Bloemberg, Phys. Rev. <u>138</u>, A1218 (1963); R.A.Fisher G.E. Brodali, E.W. Horning and W.G. Gianque, J. Chem. Phys <u>49</u>, 4096 (1968); W.M. Pontuska, A.Piccini, C.J. Quadros and S. Isotani, Phys. Letters <u>44A</u>, 57 (1973).
- 2 Ver J. H. van Vleck, Theory of Electric and Magnectic Susceptibilities (Clarendon Press, Oxford, England, 1932), pp 113-118, 279-281.
- 3 G. Pannetier, J.M. Bregeault, C. Lecouturer et G. Djega-M<u>a</u> riadassu, C.R. Acad. Sci, <u>258</u>, 2832 (1964).
- 4 N.F. Oliveira, Tese de Doutoramento IFUSP(1966).
- 5 W.M. Pontudchka, Tese de Mestrado IFUSP (1973)
- 6 V.Sojanoff and F.P. Missell, submitted to J. Chem. Phys.
- 7 R.P. Guertin, J.E. Crow, L.D. Longinott, E. Bucher, L. Kup ferberg, S. Foner, Phys. Rev. <u>B12</u>, 1005 (1975).
- L.S.G. Cancela, J.G. Ramos and G.M. Gualberto, Proc. Phonon in Metals, Semiconductors and Insulators, J. de Physique, Suppl. Vol. <u>12</u> C6-521 (1981).

9 - D. Krishnamurti, Proc. Ind. Acad. Sci. <u>48</u> nº6 A, 355(1958)
10 - A. I. Stekanov and Z.A. Gabrichidze, Optical and Spectrosc.
11, 193 (1961).

11 - C. Schofer and M. Schbert, Ann. Physik <u>50</u>, 283 (1916).

- 12 S.N. Andreev and T.G. Bolicheva, Dokl. Akad. Nauk SSSR,<u>148</u> 86 (1963).
- 13 T. G.Bolicheva and S.N. Andreev, J. Struct. Chem. <u>5</u>, 23, (1964).
- 14 Y.S. Jain and H.D. Bist, Proc. Nucl. Phys. Solid State Phys
 (BARC) Chandigarh <u>15C</u>, 483 (1972).
- 15 J. Jager and G. Schaak, Z. Naturforsch <u>28</u>, 738 (1973).
- 16 Y.S. Jain, H.D. Bist and A.L. Verma, J. Raman Spectrosc.<u>12</u> nº4, 327 (1974).
- 17 W.G. Fateley and F.R. Dollish, Infrared and Raman Selection Rules for Molecular and Lattice Vibrations: The Correlation Method. Wiley-Interscience.
- 18 C.A. Bewers and H.O. Lipson, Z. Kristallogr.<u>83</u>, 123 (1932)
- 19 R.W.C. Wyckoff, Crystal Structure <u>3</u>, Wiley-Interscience, NY ver pg. 813.
- 20 V.A. Kizel, Yu. I. Burkov, Sov. Phys, Usp 17755 (1975).
- 21 J.C. Slater, Quantum Theory of Melecules and Solids, McGraw Hill, New York, Vol I, II e III.
- 22 F.A. Cotton, Chemical Applications of Group Theory, Wiley-Interscience.
- 23 G. Herzberg, Molecular Spectra and Molecular Structure, Van
 Nostrand, Princeton, N.J. (1945).
- B.D. Cullity, Elements of X Ray Difraction, Addison-Wesley,
 3ª edição pg. 177.

25 - M.B. Porter and R.C. Spiller, The Barker Index of Crystals Hafter and Sons, Cambridge, Vol I, T159 (1951).

26 - R.Schalapp and W.G. Penney, Physical Review, <u>42</u>,666(1932).

- 27 S.V. Grum Grzhimailo, L.K. Klimovskaya and V.N. Vishnevkii
 Sborn Lvov Geol Obshch, <u>6</u>, 229 (1945).
- 28 H. Hartmann and H. Muller, Disc.Faraday Soc. <u>26</u>,49 (1958).
 29 R. Loudon, Adv. in Phys. <u>13</u>, 423 (1964).
- 30 T. C. Damen, S.P.S. Porto and B.Tell, Phys. Rev. <u>142</u>, 570 (1966).
- 31 P. Diem, K.G. Hellwege, J. Jager, G. Schaach and S.Schede wise, Phys. Kondens, Meterie <u>7</u>, 52 (1968) and Phys.Kondens Materie <u>7</u>, 76 (1968).
- 32 J.P. Mathieu, C.R. Acad. Sci. Paris 231, 896 (1950).
- 33 L.S.G. Cancela, J.G. Ramos and G.M. Gualberto, J. Science. of Japan, <u>52</u>, 1 (1982).
- 34 C.J.F. Buttcher, Theory of Electric Polariztion, Elsevier,
 Amsterdam, vol 1, pg. 109 (1973).
- 35 J.C. Slater and J.G. Kirkwood, Phys. Review, 37,682(1931)
- 36 J.D. Bernal and R.H. Fowler, Journal Chem. Physics. <u>1</u>,515 (1933)
- 37 S.S. Mitra " Optical Properties of Solids " Ed. by S.Nudelmman and S.S. Mitra , Plenum Press , (1969).
- 38 J.J. Hopfield, Phys. Rev. <u>112</u>, 1555 (1958).
- 39 C.Kitell, Introduction to Solid State Physics, John Wiley and Sons, New York (1966).

- and Sons, New York (1966).

- 40 J.M. Ziman, Eletrons and Fonons, Oxford University Press (1972).
- 41 L.S.G. Cancela e G.M. Gualberto, Comunicações da XIV Reuni
 ão da SBF, 601-606 (1980).
- 42 L.S.G. Cancela e G.M. Gualberto, Ciência e Cultura SP.,<u>34</u>
 309 (1982).