Physicochemical properties of the complex oxides in Sm-Ba-Me-Cu-O (Me = Fe, Co) systems

The present work was focused on the studies of crystal structure, oxygen non-stoichiometry, thermal expansion of SmBaCo$_{2-x}$Cu$_x$O$_{6-δ}$ and SmBaFe$_{2-x}$Cu$_x$O$_{6-δ}$. Values of the oxygen content in complex oxides SmBaCo$_{2-x}$Cu$_x$O$_{6-δ}$ were determined over a wide temperature range in air using high temperature thermogravimetry and iodometric titration. Also, chemical stability with respect to Ce$_{0.8}$Sm$_{0.2}$O$_{1.9}$ and Zr$_{0.85}$Y$_{0.15}$O$_{1.93}$ two common solid electrolyte materials used for SOFCs was evaluated.

* The work was supported under financial support from RFBR № 13-03-00958 and Ministry of Science and Education of Russian Federation within the limits of the Federal target program “Scientific and science-educational cadres of innovative Russia for 2009–2013”

© Volkova N. E., Deryabina K. M, Gavrilova L. Ya., Cherepanov V. A., 2015

Introduction

Layered perovskites compounds AA’B$_2$O$_{6-δ}$ wherein A is a lanthanide partially substituted by alkaline earth metal A’, and B is 3d-atoms of metal (Ti, Cr, Mn, Fe, Co, Ni, Cu), are currently under scrutiny due to the successful combination of their physico-chemical properties.

Physico-chemical properties of the oxides formed in systems LnBaMe$_{2-x}$M$_x$O$_{6-δ}$ are directly dependent on their crystal structure, the formation that can be significantly affected by an oxygen content. In this regard, information on the method of production, physico-chemical properties and stability of oxides AA’B$_2$O$_{5+δ}$ under variation of the chemical composition and external thermodynamic conditions today is up-to-date. Therefore, the aim of this paper is to receive, and to analyze the crystallogical structure and physico-chemical properties of complex oxide phases forming in the systems SmBaMe$_{2-x}$Cu$_x$O$_{6-δ}$ (Me = Fe, Co).

The experimental part

Synthesis of the samples for the study was carried out on glycerol-nitrate technology. To prepare the samples samarium oxide Sm$_2$O$_3$ and barium carbonate BaCO$_3$ were used as starting components; they were previously calcined to remove adsorbed moisture and gases, metallic cobalt, and iron oxalate FeC$_2$O$_4$·2H$_2$O,
as well as nitric acid HNO₃ (qualification analytically pure), and glycerol (analytical grade qualification). Cobalt metal was prepared by reduction of corresponding oxides at 500–600°C in a stream of hydrogen. Thermogravimetric studies were carried out on the thermobalance STA 409 PC by Netzsch Gmbh., allowing to fixate changes in mass of the sample in dependence of the partial pressure of oxygen and temperature.

Measurements were carried out in static and dynamic modes. In the static mode, the sample (1–2 g), previously weighed in a platinum crucible, was heated to the temperature of the beginning of the measurements, it was held at this temperature for 10 hours to establish equilibrium between the solid and gas phases, and then the temperature was raised again and the constant of the weight of the sample was expected. Investigated temperature range of 300–1100 °C was held in the heating and cooling mode to 100 °C. In the dynamic mode the change in weight was continuously recorded during heating and cooling with a speed of 2 °C per min from room temperature to 1100 °C. The absolute value of oxygen deficiency was determined by direct reduction samples in hydrogen and iodometric titration methods. For this, the samples were slowly cooled to room temperature. Measurement of the linear coefficient of thermal expansion (LKTR) of ceramic materials is necessary to determine the possibility of obtaining of lasting contact in high-temperature electrochemical devices (such components are electrolytes, electrodes, electrical circuits, sealants, etc.).

Measurements of relative expansion of ceramic bars with increasing temperature were performed on dilatometer DIL402 C by Netzsch Gmbh in the temperature range 25–1100 °C with the heating and cooling rate of 5° per minute.

**Results and Discussion**

**Complex oxides SmBaCo₂₋ₓSuxO₆₋δ:**

On glycerol-nitrate technology hard solutions were synthesized compositions SmBaCo₂₋ₓSuxO₆₋δ where 0≤ₓ≤2. XRD revealed that single-phase complex oxides SmBaCo₂₋ₓSuxO₆₋δ form in the composition range 0≤ₓ≤1.2.

With minimal substitution of cobalt with copper (x = 0.1) a composite oxide is formed, which X-ray is satisfactorily described within the orthorhombic cell (pr. G. Pmmm).

Radiographs of the samples with a high content of copper (0.2≤ₓ≤1.2) have been indexed within the tetragonal unit cell of the space group P4/ mmm. In fig. 1 as an example of a complex oxide radiograph SmBaCo₁.₄Sux₀.₆O₅+δ is represented.

For all single-phase oxides unit cell parameters of the atomic coordinates were calculated. When the concentration of copper ions is increasing, an increase in parameters and volume of the unit cells of complex oxides SmBaCo₂₋ₓCuₓO₆₋δ is observed. Such dependence can be explained in terms of size effects. Substitution of cobalt ions (rCo³⁺ / rCo²⁺ = 0.75 / 0.67 Å, cn 6) with large size copper ions (rCu²⁺ / rCu¹⁺ = 0.87 / 0.68 Å, cn 6) [4] leads to a gradual increase in the bond lengths in the B-O, and as a consequence, increase in the size of the cell unit.

The phase composition of the samples SmBaCo₂₋ₓCuₓO₆₋δ outside the homogeneity region is presented in Table 1.
Physicochemical properties of the complex oxides in Sm-Ba-Me-Cu-O (Me = Fe, Co) systems

Table 1

| Nominal composition of the samples | Phase composition of the samples |
|-----------------------------------|----------------------------------|
| SmBaCo_{0.7}Cu_{1.3}O_{6–δ}       | SmBaCo_{0.8}Cu_{1.2}O_{6–δ}      |
| SmBaCo_{0.6}Cu_{1.4}O_{6–δ}       | Sm_{3}Ba_{3}(Cu,Co)_{6}O_{14–2δ} |
| SmBaCo_{0.8}Cu_{1.2}O_{6–δ}       | Sm_{3}Ba_{3}(Cu,Co)_{6}O_{14–2δ} |
| SmBaCu_{2}O_{6–δ}                 | Sm_{3}Ba_{3}Cu_{6}O_{14–2δ}      |

The compounds of nominal composition Sm_{3}Ba_{3}(Cu,Co)_{6}O_{14–2δ} are solid solutions Sm_{3}Sm_{x}(Cu,Co)_{6}O_{7–δ}+s. The crystal structure of these compounds has been described in terms of the tetragonal unit cell with the triple option with \(a_p \times a_p \times 3a_p\) space group \(P4/mmm\).

Figure 2 shows the temperature dependence of the oxygen content of complex oxides SmBaCo_{2–x}Cu_{x}O_{6–δ}.

With the introduction of copper in cobalt sublattice a decrease in the value of the oxygen content is observed. This is due to the fact that the copper becomes totally or partially the electron acceptor \(\text{Cu}_{\text{Co}}\) \((\text{EO}_{\text{Cu}}=1.75)\) and contributes to the oxygen vacancy \((V_{\text{O}}^-)\) and/or electron holes.

Measuring of the relative increase in the size of the samples SmBaCo_{2–x}Cu_{x}O_{6–δ} \((x = 0; 0.4; 0.6)\) was performed in air in the temperature range of 25–1100 °C at a rate of heating and cooling 2° per minute.

For this, the powders of the oxides were compressed under a pressure of 60 to 80 bar in the form of bars of size 2×4×20 mm via a hydraulic press. The resulting bars were sintered in air at 1050–1200°C for 14 hours and then slowly cooled to room temperature at a rate 100° per hour.

The density of the sintered layered perovskites of samarium-barium SmBaCo_{2–x}Cu_{x}O_{6–δ} is at least 90% of the calculated from the X-ray data.

Monotonic character of dilatometric dependencies for complex oxides SmBaCo_{2–x}Cu_{x}O_{6–δ} indicates the absence of phase transitions. It has been established that the value of the CTE decreases with increasing concentration of copper in SmBaCo_{2–x}Cu_{x}O_{6–δ}.

Chemical compatibility of complex oxides SmBaCo_{2–x}Sm_{x}O_{6–δ} \((x = 0; 0.2; 0.4; 1.0)\) with respect to the material of the electrolyte Ce_{0.8}Sm_{0.2}O_{2–δ} and Zr_{0.85}Y_{0.15}O_{2–δ} were studied by contact annealing at 900°C, 1000°C, 1050°C, and 1100°C in air.
XRD revealed that complex oxides SmBaCo\(_{2-x}\)Su\(_x\)O\(_{5+\delta}\) do not react with a stabilized ceria oxide. And by annealing of the sample SmBaCoSuO\(_{6-\delta}\) with Ce\(_{0.8}\)Sm\(_{0.2}\)O\(_{2-\delta}\) at a temperature of 1000 °C, the diffraction patterns of the annealed mixtures present reflexes related to the cobaltites and cuprates samarium and barium.

The electrolyte based on zirconia at a temperature of 900 °C is reacted with all samples of SmBaCoSuO\(_{5+\delta}\). As the main impurity phase in the diffraction patterns of the annealed mixtures present reflexes related to BaZrO\(_3\)-δ.

Complex oxides SmBaFe\(_{2-x}\)Su\(_x\)O\(_{6-\delta}\):

Solid solutions SmBaFe\(_{2-x}\)Su\(_x\)O\(_{6-\delta}\), where 0.5≤\(x\)≤1.5 with 0.1 step were synthesized by the glycerol-nitrate technology. According to X-ray data, solid solutions SmBaFe\(_{2-x}\)Su\(_x\)O\(_{6-\delta}\) with 0.7≤\(x\)≤1.3 are single-phase. Radiographs of oxides SmBaFe\(_{2-x}\)Su\(_x\)O\(_{6-\delta}\) are satisfactorily described in terms of the tetragonal unit cell of the space group \(P4/mmm\). Example radiographs of solid solution SmBaFe\(_{1.2}\)Su\(_{0.8}\)O\(_{6-\delta}\) treated by the method of full-profile Rietveld analysis are shown in Fig. 3.

For all single-phase oxides there were calculated unit cell parameters of the atomic coordinates. It was found that an increase in the concentration of copper in SmBaFe\(_{2-x}\)Su\(_x\)O\(_{6-\delta}\) leads to a gradual increase in the parameters and the unit cell volume, which can be explained in terms of the size factor.

**Conclusions**

According to the results of the work, the following conclusions can be drawn:

1. The regions of homogeneous solid solution SmBaFe\(_{2-x}\)Su\(_x\)O\(_{6-\delta}\) (0.7≤\(x\)≤1.3), SmBaCo\(_{2-x}\)Cu\(_x\)O\(_{6-\delta}\) (0≤\(x\)≤1.2) in the air are determined. The dependences of the unit cell parameters of the composition are drawn. It is shown that an increase in the degree of substitution of cobalt and iron in copper is a monotonic increase in the parameters and scope of the unit cells in oxides SmBaMe\(_{2-x}\)Cu\(_x\)O\(_{6-\delta}\);

2. It was found that the solid solutions SmBaCo\(_{2-x}\)Cu\(_x\)O\(_{6-\delta}\) in the range of compositions 0.1≤\(x\)≤0 crystallize in the orthorhombic cell (pr. G. Pmmm), and complex oxides SmBaFe\(_{2-x}\)Su\(_x\)O\(_{6-\delta}\) (0.7≤\(x\)≤1.3) and SmBaCo\(_{2-x}\)Cu\(_x\)O\(_{6-\delta}\) (0.2≤\(x\)≤1.2) in the tetragonal (sp. gr. \(P4/mmm\));

3. High thermogravimetry and iodometric titration methods determined the values of oxygen content in the complex oxides formed in systems Sm-Ba-Co-Cu-O in a wide temperature range in air. It was found that the introduction of copper reduces the oxygen content in SmBaCo\(_{2-x}\)Me\(_x\)O\(_{6-\delta}\);

4. Coefficients of thermal expansion (CTE) of solid solutions SmBaCo\(_{2-x}\)Cu\(_x\)O\(_{6-\delta}\) (\(x\)=0; 0.4; 0.6) are calculated. It
is shown that the magnitude of the CTE decreases with increasing concentration of copper in the samples;

5. The chemical compatibility of complex oxides with the material of the solid electrolyte (Ce$_{0.8}$Sm$_{0.2}$O$_{2-\delta}$ and Zr$_{0.85}$Y$_{0.15}$O$_{2-\delta}$) is researched at 900 $\leq T \leq 1100$ °C and $P_{O_2}=0.21$ atm. It has been shown that solid solutions SmBaCo$_{2-x}$Me$_x$O$_{6-\delta}$ interact with stabilized zirconia at a temperature of 900 °C and do not interact with the stabilized cerium oxide to a temperature not higher than 900–1100°C depending on the concentration of copper ions.

1. Maignan A., Martin C., Pelloquin D., Nguyen N., Raveau B. Structural and Magnetic Studies of Ordered Oxygen – Deficient Perovskites LnBaCo$_2$O$_5$, Closely Related to the “112” Structure. Journal of Solid State Chemistry. 1999;142:247–260. DOI: 10.1006/jssc.1998.7934.

2. Anderson P., Kirk C., Knudsen J., Reaney I., West A. Structural characterization of ReBaCo$_2$O$_{6-\delta}$ phases (RE = Pr, Nd, Sm, Eu, Gd, Tb, Dy, Ho). Journal of Solid State Sciences 2005;7:1149-1156. DOI: 10.1016/j.solidstatesciences.2005.03.004.

3. Zhang K., Ge L., Shao Z., Lio S. Synthesis, characterization and evaluation of cation-ordered LnBaCo$_2$O$_5+\delta$ as materials of oxygen permiation membranes and cathodes of SOFCs. Acta Materialia. 2008;56(17):4876-4889. DOI: 10.1016/j.actamat.2008.06.004.

4. Shannon R. D. Revised effective ionic radii and systematic studies of interatomic distances in halides and chalcogenides. Acta Cryst. 1976;32A:751–767.

5. Kin N., Shivashankar S., Umarji A., Yelon W., Malik S. Effect of synthesis route on the structure of Nd$_{3-x}$Ba$_3+x$Cu$_6$O$_{14-2\delta}$ ($x = 0,1$) system: a neutron diffraction study. Solid State Comm. 2002;122(1-2):99-104. DOI: 10.1016/S0038-1098(01)00521-X.

6. Wende C., Schupp B., Krabbes C. Phase equilibria and primary crystallisation field for Sm$_{1+y}$Ba$_{2-y}$Cu$_3$O$_7$ at various p(O2). J.Alloys and Comp. 2004;381(1-2):320–326. DOI: 10.1016/j.jallcom.2004.04.093.
Физико-химические свойства сложных оксидов в системах Sm-Ba-Me-Cu-O
(Me = Fe, Co)*

Определены области гомогенности твердых растворов SmBaFe$_{2-x}$Cu$_x$O$_{6-δ}$ ($0.7 \leq x \leq 1.3$) и SmBaCo$_{2-x}$Cu$_x$O$_{6-δ}$ ($0 \leq x \leq 1.2$) на воздухе и изучена их кристаллическая структура. Построены зависимости параметров элементарных ячеек от состава и уточнены координаты позиций атомов. Методами высоко-температурной термогравиметрии и йодометрического титрования определены значения содержания кислорода в сложных оксидах SmBaCo$_{2-x}$Cu$_x$O$_{6-δ}$ в широком интервале температур на воздухе. Рассчитаны коэффициенты термического расширения (КТР) твердых растворов SmBaCo$_{2-x}$Cu$_x$O$_{6-δ}$ ($x = 0; 0.4; 0.6$) при $P_{O_2} = 0.21$ атм. Исследована химическая совместимость оксидов SmBaCo$_{2-x}$Me$_x$O$_{5+δ}$ (Me=Fe, Ni, Cu) с материалом твердого электролита (Ce$_{0.8}$Sm$_{0.2}$O$_{2-δ}$ и Zr$_{0.85}$Y$_{0.15}$O$_{2-δ}$) при $900 \leq T, °C \leq 1100$.

* Работа выполнена при финансовой поддержке гранта РФФИ (проект № 13-03-00958) и Министерства образования и науки РФ в рамках федеральной целевой программы «Научные и научно-педагогические кадры инновационной России» на 2009–2013 годы.

© Волкова Н. Е., Дерябина К. М., Гаврилова Л. Я., Черепанов В. А., 2015

Введение

Слоистые перовскитоподобные соединения AA’B$_2$O$_{6-δ}$, где A – лантаноид, частично замещенный на щелочноземельный металл A’, а B – атомы 3d-металла (Ti, Cr, Mn, Fe, Co, Ni, Cu), в настоящее время являются объектом пристального внимания благодаря удачному сочетанию их физико-химических свойств [1–3].

Физико-химические свойства оксидов, образующихся в системах LnBaMe$_{2-x}$M$_x$O$_{6-δ}$, непосредственно зависят от их кристаллической структуры, на формирование которой существенное влияние оказывает содержание кислорода. В связи с этим информация о методах получения, физико-химических свойствах и стабильности оксидов AA’B$_2$O$_{6-δ}$ при варьировании химического состава и внешних термодинамических условий на сегодняшний день является актуальной.

Поэтому целью настоящей работы явилось получение, исследование
Физико-химические свойства сложных оксидов в системах Sm-Ba-Me-Cu-O (Me = Fe, Co)

№ 2 | 2015
Chimica Techno Acta

Физико-химические свойства сложных оксидов в системах Sm-Ba-Me-Cu-O (Me = Fe, Co) кристаллической структуры и физико-химических свойств сложнооксидных фаз, образующихся в системах SmBaMe_{2-x}Cu_xO_{6-δ} (Me = Fe, Co).

Экспериментальная часть

Синтез образцов для исследования осуществляли по глицерин-нитратной технологии. Для приготовления образцов в качестве исходных компонентов использовали оксид самария Sm_2O_3 и карбонат бария BaCO_3, предварительно прокаленные для удаления адсорбированной влаги и газов, металлический кобальт и оксалат железа FeC_2O_4·2H_2O, а также азотную кислоту HNO_3 (квалификация ч.д.а.) и глицерин (квалификация ч.д.а.). Металлический кобальт получали восстановлением из соответствующего оксидов при 500–600 °C в токе водорода.

Термогравиметрические исследования проводили на термовесах STA 409 PC фирмы Netzsch Gmbh., позволяющих фиксировать изменения массы образца в зависимости от парциального давления кислорода и температуры.

Измерения проводили в статическом и динамическом режимах. В статическом режиме образец (навеска 1–2 г), предварительно взвешенный в платиновом тигле, нагревали до температуры начала измерений, выдерживали в течение 10 ч до установления равновесия между твердой и газовой фазами, затем повышали температуру и снова дожидались постоянства массы образца. Исследуемый интервал температуры 300–1100 °C на воздухе проходили в режиме нагревания и охлаждения через 100°. В динамическом режиме непрерывно фиксировали изменение массы образца при нагревании и охлаждении со скоростью 2 °/мин от комнатной температуры до 1100 °C на воздухе.

Абсолютное значение кислородного дефицита определяли методами прямого восстановления образцов в токе водорода и йодометрического титрования. Для этого образцы были медленно охлаждены до комнатной температуры.

Измерение линейного коэффициента термического расширения (ЛКТР) керамических материалов необходимо для определения возможности получения прочного контакта составляющих высокотемпературного электрохимического устройства (таковыми составляющими являются электролиты, электроды, токопроходы, герметики и др.).

Измерения относительного расширения керамических брусков с увеличением температуры проводили на дилатометре DIL402 C фирмы Netzsch Gmbh на воздухе в температурном интервале 25–1100 °C со скоростью нагрева и охлаждения 5 °/мин.

Результаты и обсуждение

По данным РФА установлено, что однофазные сложные оксиды SmBaCo_{2-x}Cu_xO_{6-δ} образуются в интервале составов 0 ≤ x ≤ 1,2.

Сложные оксиды SmBaCo_{2-x}Cu_xO_{6-δ}.

По глицерин-нитратной технологии, были синтезированы твердые растворы составов SmBaCo_{2-x}Cu_xO_{6-δ}, где 0 ≤ x ≤ 2.
При минимальном замещении кобальта медью ($x = 0,1$) образуется сложный оксид, рентгенограмма которого удовлетворительно описывается в рамках орторомбической ячейки (пр. гр. $Pmmm$).

Рентгенограммы образцов с большим содержанием меди ($0,2 \leq x \leq 1,2$) были проиндексированы в рамках тетрагональной ячейки пространственной группы $P4/mmm$. На рис. 1 в качестве примера представлена рентгенограмма сложного оксида $SmBaCo_{2-x}Cu_xO_{6-δ}$. Для всех однофазных оксидов были рассчитаны параметры элементарной ячейки и координаты атомов. При увеличении концентрации ионов меди наблюдается увеличение параметров и объема элементарных ячеек сложных оксидов $SmBaCo_{2-x}Cu_xO_{6-δ}$. Такие зависимости можно объяснить с точки зрения размерных эффектов. Замещение ионов кобальта ($r_{Co^{2+}}/r_{Co^{4+}} = 0,75/0,67$ Å, к.ч. 6) большими по размеру ионами меди ($r_{Cu^{2+}}/r_{Cu^{+}} = 0,87/0,68$ Å, к.ч. 6) [4] приводит к постепенному увеличению длины связи В–О и, как следствие, увеличению размеров элементарной ячейки.

Фазовый состав образцов $SmBaCo_{2-x}Cu_xO_{6-δ}$, находящихся за пределами области гомогенности, представлен в таблице 1.

Таблица 1

| Номинальный состав образцов | Фазовый состав образцов |
|-----------------------------|--------------------------|
| $SmBaCoO_{0,8}Cu_{1,2}O_{6-δ}$ | $SmBaCoO_{0,7}Cu_{1,3}O_{6-δ}$ |
| $SmBaO_{0,8}Cu_{1,2}O_{6-δ}$ | $SmBaO_{0,7}Cu_{1,3}O_{6-δ}$ |
| $SmBaO_{0,8}Cu_{1,2}O_{6-δ}$ | $SmBaO_{0,7}Cu_{1,3}O_{6-δ}$ |
| $SmBaCu_{0,8}O_{6-δ}$ | $SmBaCu_{0,7}O_{6-δ}$ |

Соединения номинального состава $Sm_3Ba_2(Cu,Co)O_{14-2δ}$ являются твердыми растворами типа $SmBa_{2-x}Sm(Cu,Co)O_{7-2δ}$ [4–6]. Кристаллическая структура данных соединений была описана в рамках тетрагональной ячейки с утроенным параметром с ($a_p \times a_p \times 3a_p$) пространственной группы $P4/mmm$.

На рис. 2 представлены температурные зависимости содержания кислорода для сложных оксидов $SmBaCo_{2-x}Cu_xO_{6-δ}$.

При внедрении меди в подрешетку кобальта наблюдается понижение величины содержания кислорода. Это связано с тем, что медь становится полностью или частично акцептором электронов ($Cu^{2+}$) ($EOCu = 1,75$) и способствует возникновению кислородных вакансий ($VO_{\cdot\cdot}$) и/или электронных дырок.

Измерения относительного увеличения размера образцов $SmBaCo_{2-x}Cu_xO_{6-δ}$ ($x = 0; 0,4; 0,6$) проводили на воздухе в температурном интервале 25–1100 °C.
Физико-химические свойства сложных оксидов в системах Sm-Ba-Me-Cu-O (Me = Fe, Co)

№ 2 | 2015

Физико-химические свойства сложных оксидов в системах Sm-Ba-Me-Cu-O (Me = Fe, Co) со скоростью нагрева и охлаждения 2 °/мин.

Для этого порошки исследуемых оксидов прессовали под давлением 60–80 бар в форме брусков размером 2×4×20 мм с помощью гидравлического пресса. Полученные бруски спекали на воздухе при 1050–1200 °C в течение 14 ч и затем медленно охлаждали до комнатной температуры со скоростью 100°/час.

Плотность спеченных слоистых перовскитов самария-бария SmBaCo2–xCuO6–δ составляет не менее 90 % от рассчитанной из рентгенографических данных.

Монотонный характер дилатометрических зависимостей для сложных оксидов SmBaCo2–xCuO6–δ свидетельствует об отсутствии фазовых переходов. Установлено, что величина КТР уменьшается при увеличении концентрации меди в SmBaCo2–xCuO6–δ.

Химическая совместимость сложных оксидов SmBaCo2–xCuO6–δ (x = 0; 0,2; 0,4; 1,0) по отношению к материалу электролита Ce0.8Sm0.2O1.95Y0.15O1.95 изучена методом контактных отжигов при температурах 900 °C, 1000 °C, 1050 °C, 1100 °C на воздухе.

Po данным РФА установлено, что сложные оксиды SmBaCo2–xCuO6–δ с x = 0–0,4 со стабилизированным оксидом церия не реагируют. А при отжиге образца SmBaCoCuO6–δ с Ce0.8Sm0.2O1.95 уже при температуре 1000 °C на дифрактограммах отожженных смесей присутствовали рефлексы, относящиеся к кобальтитам и купратам самария и бария.

Электролит на основе диоксида циркония уже при температуре 900 °C взаимодействует со всеми образцами SmBaCoCuO6–δ. В качестве основной примесной фазы на дифрактограммах отожженных смесей присутствовали рефлексы, относящиеся к BaZrO3–δ.

Сложные оксиды SmBaFe2–xCuO6–δ,

Твердые растворы состава SmBaFe2–xCuO6–δ, где 0,5 ≤ x ≤ 1,5 с шагом 0,1 были синтезированы по глицерин-нитратной технологии. Согласно рентгенографическим данным твердые растворы SmBaFe2–xCuO6–δ с 0,7 ≤ x ≤ 1,3 являются однофазными. Рентгенограммы оксидов SmBaFe2–xCuO6–δ удовлетворительно описываются в рамках тетрагональной ячейки пространственной группы P4/mmm. Пример рентгенограммы твердого раствора SmBaFe1.2Cu0.8O6–δ обработанной по методу полнoproфильного анализа Ритвелла, приведен на рис. 3.

Для всех однофазных оксидов были рассчитаны параметры элементарной ячейки и координаты атомов. Установлено, что при увеличении концентрации меди в SmBaFe2–xCuO6–δ приводит к постепенному увеличению параметров и объема элементарной ячейки, что можно объяснить с точки зрения размерных факторов.
Выводы

По результатам проделанной работы можно сделать следующие выводы:

1. Определены области гомогенности твердых растворов \( \text{SmBaFe}_{2-x} \text{Cu}_x \text{O}_{6-\delta} \) \((0,7 \leq x \leq 1,3)\), \( \text{SmBaCo}_{2-x} \text{Cu}_x \text{O}_{6-\delta} \) \((0 \leq x \leq 1,2)\) на воздухе. Построены зависимости параметров элементарных ячеек от состава. Показано, что при увеличении степени замещения кобальта и железа на медь происходит монотонное увеличение параметров и объема элементарных ячеек в оксидах \( \text{SmBaMe}_{2-x} \text{Cu}_x \text{O}_{6-\delta} \).

2. Установлено, что твердые растворы \( \text{SmBaCo}_{2-x} \text{Cu}_x \text{O}_{6-\delta} \) в интервале составов \( 0 \leq x \leq 0,1 \) кристаллизуются в орторомbicской ячейке (пр. гр. \( Pmmm \)), а сложные оксиды \( \text{SmBaFe}_{2-x} \text{Cu}_x \text{O}_{6-\delta} \) \((0,7 \leq x \leq 1,3)\) и \( \text{SmBaCo}_{2-x} \text{Cu}_x \text{O}_{6-\delta} \) \((0,2 \leq x \leq 1,2)\) – в тетрагональной (пр. гр. \( P4/mmm \)).

3. Методами высокотемпературной термогравиметрии и йодометрического титрования определены значения содержания кислорода в сложных оксидах, образующихся в системах \( \text{Sm-Ba-Co-Cu-O} \) в широком интервале температур на воздухе. Установлено, что введение меди уменьшает содержание кислорода в \( \text{SmBaMe}_{2-x} \text{Cu}_x \text{O}_{6-\delta} \).

4. Рассчитаны коэффициенты термического расширения (КТР) твердых растворов \( \text{SmBaCo}_{2-x} \text{Cu}_x \text{O}_{6-\delta} \) \((x = 0; 0,4; 0,6)\). Показано, что величина КТР уменьшается с увеличением концентрации меди в образцах.

5. Исследована химическая совместимость сложных оксидов с материалом твердого электролита \((\text{Ce}_{0,8} \text{Sm}_{0,2} \text{O}_{2-\delta} \text{ и Zr}_{0,85} \text{Y}_{0,15} \text{O}_{2-\delta})\) при \( 900 \leq T,°C \leq 1100 \text{ и } \text{PO}_2 = 0,21 \text{ атм.} \) Показано, что твердые растворы состава \( \text{SmBaMe}_{2-x} \text{Me}_x \text{O}_{6-\delta} \) взаимодействуют со стабилизированным оксидом циркония уже при температуре 900 °C и не взаимодействуют со стабилизированным оксидом церия до температур не выше 900–1100 °C в зависимости от концентрации ионов меди.

1. Maignan A., Martin C., Pelloquin D., Nguyen N., Raveau B. Structural and Magnetic Studies of Ordered Oxygen – Deficient Perovskites \( \text{LnBaCo}_{2} \text{O}_{5+\delta} \) Closely Related to the “112” Structure // J. Solid State Chem. 1999. V. 142. P. 247–260.
2. Anderson P. S., Kirk C. A., Knudsen J., Reaney I. M. West A. R. Structural characterization of \( \text{REBaCo}_{2} \text{O}_{6-\delta} \) phases (\( \text{RE} = \text{Pr, Nd, Sm, Eu, Gd, Tb, Dy, Ho} \)) // J. Solid State Scien. 2005. V. 7. P. 1149–1156.
3. Zhang K., Ge L., Ran R., Shao Z., Lio S. Synthesis, characterization and evaluation of cation-ordered \( \text{LnBaCo}_{2} \text{O}_{5+\delta} \) as materials of oxygen permiation membranes and cathodes of SOFCs // Acta Mater. 2008. V. 56. P. 4876–4889.
4. Shannon R. D. Revised effective ionic radii and systematic studies of interatomic distances in halides and chalcogenides // Acta Cryst. 1976. A. 32. P. 751–767.

5. Kini N. S., Shivashankar S. A., Umarji A. M., Yelon W. B., Malik S. K. Effect of synthesis route on the structure of Nd_{3-x}Ba_{3+y}Cu_{6}O_{14+2d} (x = 0,1) system: a neutron diffraction study // Solid State Comm. 2002. V. 122. P. 99–104.

6. Wende C., Schüpp B., Krabbes G. Phase equilibria and primary crystallisation field for Sm_{1+y}Ba_{2-y}Cu_{3}O_{7} at various p(O2) // J. Alloys and Comp. 2004. V. 381. P. 320–326.