

PACS numbers: 61.05.cp, 61.46.Hk, 75.20.En, 75.30.Cr, 75.40.Cx

## **Парамагнитная восприимчивость ИМС $RNi$ ( $R=Sm, Tb, Gd, Dy$ ) и их гидридов**

**Ю. Л. Ярополов, В. Н. Вербецкий, С. А. Никитин, А. С. Андреенко**

*Московский государственный университет им. М. В. Ломоносова,  
Ленинские горы,  
119991, ГСП-1, Москва, Россия*

Исследовано взаимодействие соединений  $RNi$  с водородом и влияние гидрирования на магнитные свойства этих интерметаллидов. Тройные гидриды составов  $GdNiH_{3.2}$ ,  $TbNiH_{3.4}$ ,  $DyNiH_{3.4}$ ,  $SmNiH_{3.7}$  были получены гидрированием исходных соединений при температуре 297 К и давлении водорода менее 1 атм. Тройные гидриды обладают орторомбической структурой типа CrB (пространственная группа  $Cmcm$ ). Установлено, что внедрение водорода в структуру интерметаллических соединений  $RNi$  приводит к значительному увеличению объёма металлической матрицы, ослаблению ферромагнитного взаимодействия и понижению парамагнитной температуры Кюри.

Досліджено взаємодію сполук  $RNi$  з воднем і вплив гідрування на магнетні властивості цих інтерметалідів. Потрійні гідриди сполук  $GdNiH_{3.2}$ ,  $TbNiH_{3.4}$ ,  $DyNiH_{3.4}$ ,  $SmNiH_{3.7}$  одержано гідруванням вихідних сполук за температури 297 К і тиску водню менш 1 атм. Потрійні гідриди мають орторомбічну структуру типу CrB (просторова група  $Cmcm$ ). Встановлено, що втілення водню в структуру інтерметалідних сполук  $RNi$  призводить до значного збільшення об'єму металевої матриці, ослаблення феромагнетної взаємодії й зниження парамагнетної Кюріової температури.

Interaction of  $RNi$  compounds with hydrogen and influence of hydrogenation on magnetic properties of these intermetallics are studied. Ternary hydrides with compositions  $GdNiH_{3.2}$ ,  $TbNiH_{3.4}$ ,  $DyNiH_{3.4}$ ,  $SmNiH_{3.7}$  have been produced by hydrogenation of source compounds at temperature of 297 K and pressure of hydrogen less than 1 atm. Ternary hydrides possess orthorhombic structure of CrB type ( $Cmcm$  space group). As revealed, the hydrogen introduction into structure of  $RNi$  intermetallic compounds results in substantial growth of volume of a metal matrix, reduction of the ferromagnetic interaction, and lowering of paramagnetic Curie temperature.

**Ключевые слова:** интерметаллиды редкоземельных металлов, водород, гидриды металлов, магнитные свойства.

(Получено 15 апреля 2010 г.)

## 1. ВВЕДЕНИЕ

Интерметаллические соединения редкоземельных и переходных металлов вызывают большой интерес благодаря возможности применения во многих областях. В последнее время значительное внимание уделяется разработке магнетокалорических материалов, использующихся для создания магнитных холодильников. Благодаря большим магнитным моментам тяжелые редкоземельные элементы и их соединения считаются наиболее подходящими материалами для достижения больших значений магнетокалорического эффекта (МКЭ).

Наше внимание привлекли соединения типа  $RNi$  ( $R$  — РЗМ). Эти соединения ранее были исследованы довольно подробно, однако данных по свойствам гидридов таких интерметаллидов практически нет. ИМС  $RNi$  являются ферромагнетиками с температурами Кюри ниже 78 К. Эффективные магнитные моменты этих соединений в расчете на формульную единицу близки к значениям моментов свободных ионов РЗМ [1, 2]. Кроме того, известно, что соединения  $GdNi$ ,  $HoNi$ ,  $ErNi$ ,  $DyNi$  [3, 4] обладают большими значениями магнетокалорического эффекта вблизи температуры упорядочения.

Известно, что никель образует эквиатомные соединения  $RNi$  со всеми редкоземельными элементами. Среди этих соединений только  $YNi$  кристаллизуется в пространственной группе  $P2_1/c$ . Также выделяется ИМС  $TbNi$ . В зависимости от способа получения,  $TbNi$  может кристаллизоваться в пространственных группах  $Pnma$  или  $P2_1/m$ . Остальные соединения  $RNi$  обладают либо структурой CrB-типа (ПГ  $C\bar{t}c\bar{t}$ ) либо структурой типа FeB (ПГ  $Pnma$ ) [1, 2]. Несмотря на эти различия, соединения  $RNi$  образованы из одинаковых структурных элементов — тригональных призм с атомами никеля в центре и атомами РЗМ по вершинам, которые, различным образом располагаясь в пространстве, образуют эти структурные типы.

Взаимодействие ИМС  $RNi$  с водородом на данный момент исследовано не очень подробно. Известно, что интерметаллиды  $RNi$  взаимодействуют с водородом в относительно мягких условиях (комнатная температура и низкие давления водорода) и поглощают около трех атомов водорода на формульную единицу соединения. Практически все гидриды этих соединений кристаллизуются в структурном типе CrB.

В данной работе было проведено исследование взаимодействия водорода с соединениями  $GdNi$  (CrB-тип),  $DyNi$  (FeB-тип),  $TbNi$  (структурный тип TbNi, низкотемпературная модификация) и  $SmNi$  (CrB-тип), а также исследование магнитных свойств этих ИМС и их гидридов.

### 3. ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Интерметаллиды *RNi* были получены сплавлением шихты из исходных компонентов в электродуговой печи с нерасходуемым вольфрамовым катодом на медном поду с водяным охлаждением. Плавку проводили в атмосфере чистого аргона с использованием титанового геттера. Для повышения гомогенности образцы переплавляли 2–3 раза. В качестве исходных компонентов использовались: Ni (99,99%) и редкоземельные металлы (99,9%).

Синтез гидридов проводили в установке типа Сивертса при давлениях водорода до 10 атм и при комнатной температуре. Состав полученных гидридов рассчитывался по уравнению Ван-дер-Ваальса.

Для определения фазового состава и параметров элементарной ячейки интерметаллидов и гидридов применялся рентгенографический анализ. Съемка образцов проводилась на рентгеновском дифрактометре «Дрон-2» с использованием  $\text{Cu}K\alpha$  излучения, а расчет структурных параметров осуществлялся в программе Jana-2000.

Взаимодействие водорода с  $\text{GdNi}$ ,  $\text{TbNi}$ ,  $\text{DyNi}$  и  $\text{SmNi}$  протекает довольно легко при относительно низких давлениях водорода (давление в ходе гидрирования было около 1 атм.) и при комнатной температуре. Тройные гидриды этих интерметаллидов обладают структурой типа  $\text{CrB}$ . В случае соединений  $\text{GdNi}$  и  $\text{SmNi}$  внедрение атомов водорода приводит лишь к расширению элементарной ячейки без изменения структуры соединений. В случае  $\text{TbNi}$  и  $\text{DyNi}$  образование гидридов, кроме того, сопровождается изменением структуры металлической подрешетки (переходом от структуры типа  $\text{FeB}$  к структуре  $\text{CrB}$ -типа). Это согласуется с имеющимися данными по тройным гидридам других ИМС *RNi* [7–11]. На рентгенограмме образца  $\text{SmNiH}_{3.7}$  кроме линий основной фазы присутствовали небольшие пики примесной фазы, которая была идентифицирована как гидрид самария состава  $\text{SmH}_2$ . Параметры ячеек тройных гидридов приведены в табл. 1.

Измерения намагниченности проводили на вибрационном магнетометре в интервале температур от ~78 К до комнатной на образцах массой 150–400 мг в виде таблеток (гидриды) или сплавов (ИМС).

### 4. ОБСУЖДЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

При измерениях намагниченности образцов оказалось, что температуры магнитных переходов ниже температуры кипения жидкого азота. Основное внимание было уделено изучению магнитных свойств в парамагнитной области. Было установлено, что магнитная восприимчивость образцов (кроме  $\text{SmNi}$  и  $\text{SmNiH}_{3.7}$ ) в интервале температур 78–300 К изменяется в соответствии с законом Кюри–Вейсса  $\chi = C/(T - \Theta)$ , что позволяет оценить значения парамагнитной темпе-

ТАБЛИЦА 1. Параметры структуры ИМС  $RNi$  и гидридов.

Состав	Структура	Параметры ячейки, Å	$Z$	$V$ , Å <sup>3</sup>	$\Delta V/V$ , %
GdNi	CrB	$a=3,778(4)$ , $b=10,337(6)$ , $c=4,238(5)$	4	165,54(3)	—
GdNiH <sub>3,2</sub>	CrB	$a=3,767(2)$ , $b=11,576(7)$ , $c=4,733(3)$	4	206,45(2)	24,7
TbNi	TbNi (HT*)	$a=21,31(2)$ , $b=4,211(4)$ , $c=5,454(2)$ , $\beta=97,43^\circ$	12	485,48(4)	—
TbNiH <sub>3,4</sub>	CrB	$a=3,740(2)$ , $b=11,435(6)$ , $c=4,671(3)$	4	199,8(2)	21,4
DyNi	FeB	$a=7,025(4)$ , $b=4,181(3)$ , $c=5,445(2)$	4	159,94(2)	—
DyNiH <sub>3,4</sub>	CrB	$a=3,711(2)$ , $b=11,325(4)$ , $c=4,618(2)$	4	194,1(2)	21,4
SmNi	CrB	$a=3,782(3)$ , $b=10,375(4)$ , $c=4,301(2)$	4	168,76(3)	—
SmNiH <sub>3,7</sub>	CrB	$a=3,791(2)$ , $b=11,644(4)$ , $c=4,761(2)$	4	210,15(2)	24,5

\*Низкотемпературная модификация TbNi (пр. гр.  $P2_1/m$ ).

ТАБЛИЦА 2. Магнитные свойства ИМС  $RNi$  и гидридов ( $\mu_{\text{эфф.}}$  — значения эффективных магнитных моментов соединений в расчете на атом РЗМ;  $\mu(R)$  — магнитные моменты свободных ионов  $\text{Ln}^{3+}$ ).

$R$	$\mu_{\text{эфф.}}, \mu_B$	$\mu(R), \mu_B$	$\Theta_p, \text{K}$	$T_c, \text{K}$
SmNi	—	—	0,71	—
SmNiH <sub>3,7</sub>	—	—	—	—
GdNi	8,3	7,8–8,1 [1, 4]	7,0	80
GdNiH <sub>3,2</sub>	7,5	—	21	—
TbNi	10,0	9,7 [1]	9,0	56
TbNiH <sub>3,4</sub>	10,3	—	-12	—
DyNi	10,3	10,7 [1]	10,0	51
DyNiH <sub>3,4</sub>	10,1	—	3	—

ратуры Кюри  $\Theta_p$  и рассчитать соответствующие значения эффективных магнитных моментов  $\mu_{\text{эфф.}}$ , приходящихся на формульную единицу соединения (табл. 2).

В целом, рассчитанные значения магнитных моментов для интерметаллических соединений совпадают с приведенными в литературе данными. При этом они практически не меняются в ходе гидрирования и очень близки к значениям магнитных моментов свободных ионов редкоземельных металлов. Это, по-видимому, свидетельствует о том, что никель в этих соединениях немагнитен, и магнитные свойства соединений  $RNi$  обусловлены только вкладом атомов РЗМ.

Влияние водорода на свойства соединений GdNi, TbNi и DyNi сводится в основном к ослаблению ферромагнитного взаимодействия в указанных интерметаллидах и понижению температур магнитных переходов соответствующих соединений (табл. 2). Это экспериментально проявляется в сильном снижении парамагнитных темпера-

тур Кюри, которые характеризуют величину обменных взаимодействий. Исчезновение магнитного момента в  $3d$ -подрешетке в этих соединениях можно объяснить заполнением  $3d$ -зоны никеля электронами, которые отдают атомы водорода в энергетические зоны металлической матрицы. Электронная оболочка атомов никеля ( $3d^8$ ) близка к завершенной, и появление дополнительных электронов в  $3d$ -зоне приводит к её заполнению: число  $3d$ -электронов со спином  $+1/2$  становится равным числу электронов со спином  $-1/2$ . В результате этого магнитный момент  $3d$ -подсистемы становится исчезающе малым, обменное взаимодействие сильно уменьшается, а основной вклад в магнетизм вносит подсистема атомов редкоземельных металлов.

Магнитные свойства соединений SmNi и SmNiH<sub>3.7</sub> отличаются от свойств вышеописанных образцов. В данном случае намагниченность гидрида при прочих равных условиях выше, чем у интерметаллида. Кроме того, полевая зависимость намагниченности гидрида сильно нелинейна как при 78 К, так и при комнатной температуре. Температурные зависимости обратной восприимчивости SmNi и гидрида также нелинейны и не могут быть описаны в рамках закона Кюри–Вейсса, что не позволяет рассчитать значения эффективных магнитных моментов и парамагнитные температуры Кюри для этих соединений.

## ЦИТИРОВАННАЯ ЛИТЕРАТУРА

1. R. E. Walline and W. E. Wallace, *J. Chem. Phys.*, **41**, No. 6: 1587 (1964).
2. D. Gignoux, *Journal de Physique*, **35**: 455 (1974).
3. S. K. Tripathy, K. G. Suresh, R. Nirmala, A. K. Nigam, and S. K. Malik, *Solid State Communications*, **134**, No. 5: 323 (2005).
4. P. Kumar, K. G. Suresh, A. K. Nigam, and O. Gutfleisch, *J. Phys. D: Appl. Phys.*, **41**: 245006 (2008).