

Введение в химию высоких энергий

Вопросы и консультации:
feldman@rc.chem.msu.ru

О чём пойдет речь

- Энергетическая шкала в химии
- Термическая химия и химия высоких энергий
- Электронное возбуждение и ионизация молекул: фотохимия и радиационная химия
- Энергетический выход: «КПД» химического использования излучения
- Временная шкала радиационно-химических и фотохимических процессов
- Первичные активные частицы: ион-радикалы, электроны и возбужденные состояния

Физические методы инициирования химических реакций

- **Нагревание («термическая химия»)**
- **Действие света в УФ и видимой области (фотохимия)**
- - ионизирующего излучения (*радиационная химия*)
- - электрического разряда (*плазмохимия*)
- - мощного ИК-излучения (*ИК-лазерохимия*)
- - ультразвука (*sonoхимия*)
- - механические воздействия (*механохимия*: измельчение, деформирование, трение, ударное сжатие)

Энергетическая шкала в химии I: некоторые соотношения и характерный масштаб

$$E = h\nu = \frac{hc}{\lambda} = hc\bar{\nu} \quad (\bar{\nu} = \frac{1}{\lambda}) \quad h = 6.63 \cdot 10^{-34} \text{ Дж}; c = 3 \cdot 10^8 \text{ м/с} (3 \cdot 10^{10} \text{ см/с})$$

Молекулярная шкала	Лабораторная шкала
$e = 1.6 \cdot 10^{-19}$ Кл	$F = eN_A \approx 96500$ Кл/моль
$k_B = 1.38 \cdot 10^{-23}$ Дж/К	$R = k_B N_A = 8.31$ Дж/(моль·К)
эВ	кДж/ моль (1 эВ = 96.5 кДж/моль)
«Тепловой масштаб»: $E = k_B T$ ($E = RT$) при $T = 293$ К	
~0.025 эВ	~2.4 кДж/моль
Внутримолекулярные колебания ($\bar{\nu} = 400 - 4000$ см⁻¹)	
0.05 – 0.5 эВ	5 – 50 кДж/моль
Диссоциация химических связей (D_0)	
1 – 5 эВ	100 – 500 кДж/моль
Первый потенциал электронного возбуждения (EP)	
1 – 10 эВ	100 – 1000 кДж/моль
Первый потенциал ионизации (IP)	
~ 10 эВ	~ 1000 кДж/моль

Распределение Максвелла- Больцмана. Релаксация. Выделение подсистем

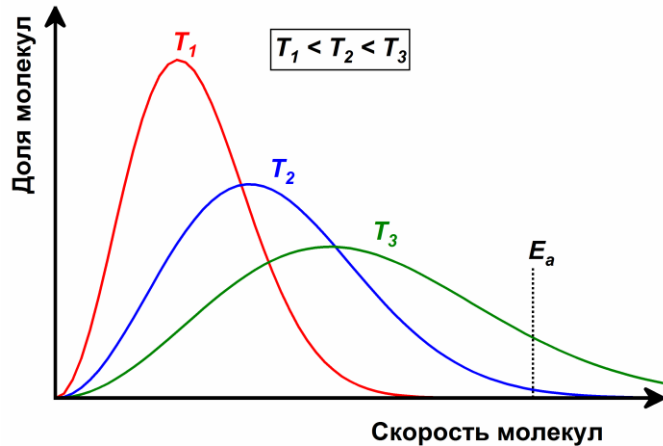
$$n_f(x, y, z, v_x, v_y, v_z) = n_0 \left(\frac{m}{2\pi kT} \right)^{3/2} \exp \left(- \frac{E_{\Pi}(x, y, z) + E_K(v_x, v_y, v_z)}{kT} \right)$$

- Условие сохранения: быстрая релаксация
- Адиабатическое приближение – разделение молекулярной системы на «быструю» и «медленную» подсистемы (частный случай – приближение Борна- Оппенгеймера)
- Подсистемы:
- Быстрая (электронная) $\tau^{e_{rel}} \sim 10^{-15}$ с
- Медленная (ядерная – колебательная) $\tau^{v_{rel}} > 10^{-14}$ с

Выделение других подсистем:

- Фоновая («решеточная») (в конденсированных средах) $\tau^{p_{rel}} \sim 10^{-13} - 10^{-11}$ с
- Спиновая $\tau^{s_{rel}} \sim 10^{-9} - 10^{-7}$ с
- При непосредственной «накачке» быстрой подсистемы релаксация может не успевать вследствие ограничений на обмен энергией между подсистемами

Средняя температура и локальная температура. Температура подсистемы.



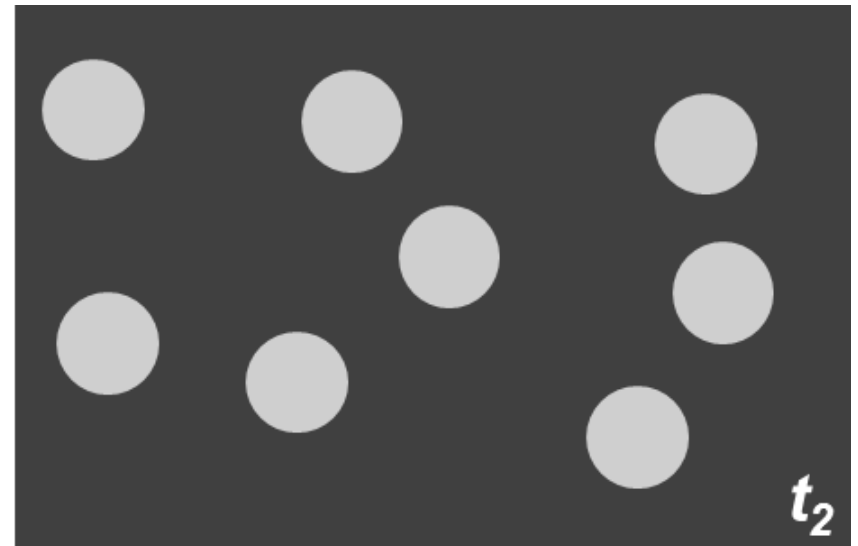
Температура – мера средней кинетической
энергии молекул макроскопической
системы
(определенна только при $t \gg t_{rel}$)

Локальная температура (в химии высоких энергий) – мера энергии,
локально переданной микросистеме за время $t < t_{rel}$

Температура подсистемы – мера энергии, переданной подсистеме X
за время $t < t_{rel}^X$

$$T^* = E^* / k_B$$

Неравновесность и пространственная неоднородность. «Горячие пятна» и их эволюция»

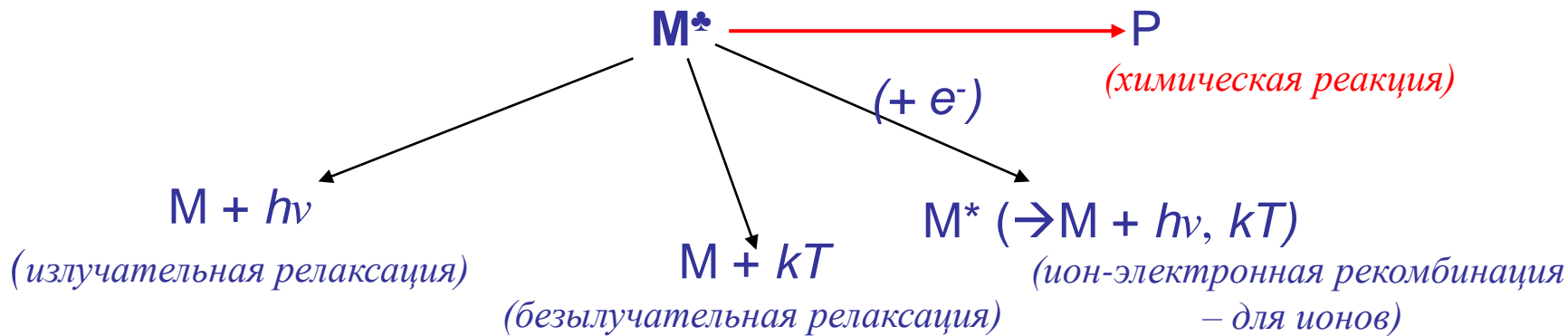


Химическая реакция как один из конкурирующих каналов релаксации

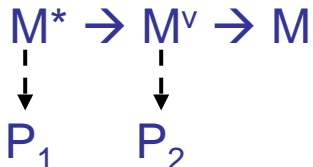


- M^* - электронно-возбужденная молекула (M^*), колебательно-возбужденная молекула (M^ν), молекулярный ион ($M^{+·}$)...

• Формальная схема:



Многоступенчатый характер безызлучательной релаксации, например:



+ «запрещенные» процессы с изменением спиновой мультиплетности (полная картина для электронно-возбужденных состояний: диаграмма Яблонского)

«Термическая химия» и химия высоких энергий

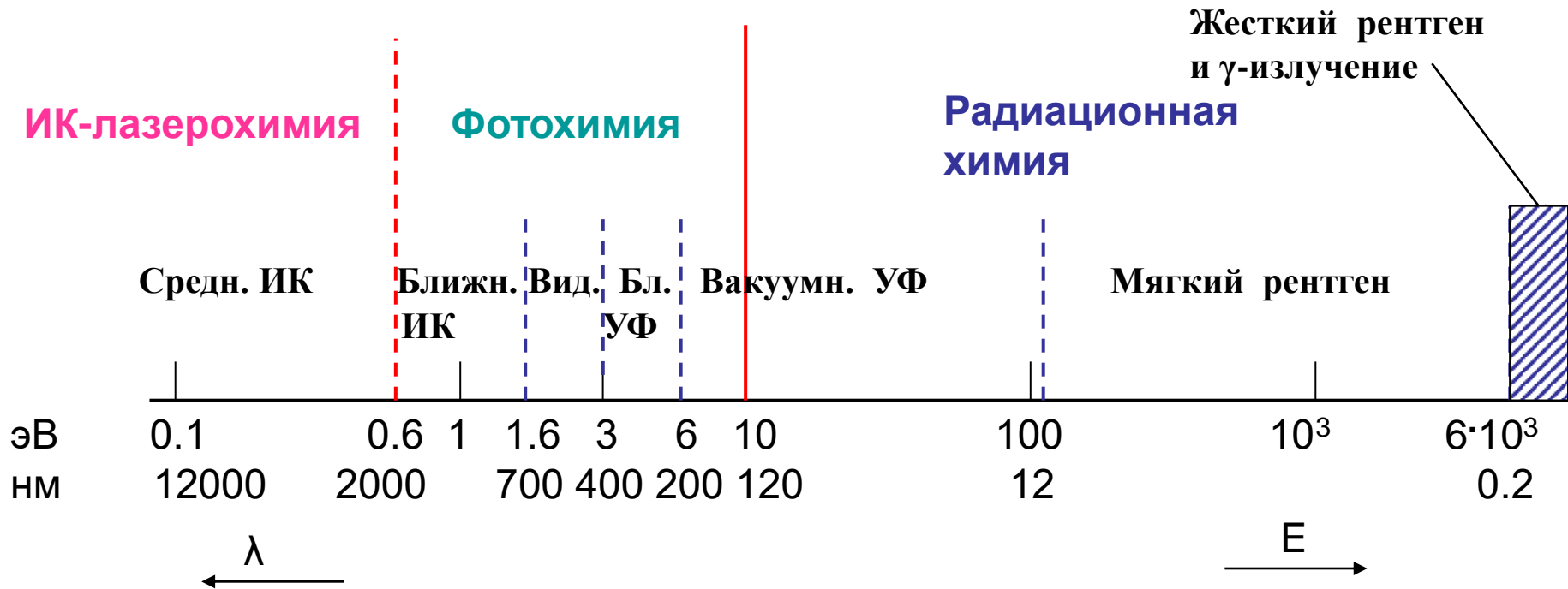
- «**Термическая химия**»:
энергия «закачивается» в макросистему, реагирующие молекулы отбираются статистически (**энергетическая схема «снизу – вверх»**)
- Квазиравновесный режим
- Распределение Максвелла-Больцмана **сохраняется**
 $T_{rel} \ll \tau_{chem}$
- Аррениусова кинетика:
 $k = A^* \exp(-E_A/RT)$
- «Термическая селективность»:
отбор каналов реакций по минимальной E_A
- Для «активации» часто требуются высокие Т

- **Химия высоких энергий:**
энергия прицельно передается большими порциями отдельным молекулам и затем «разменивается» (**энергетическая схема «сверху – вниз»**):
 $M \rightarrow M^* (E^* \gg k_B T)$
 $T^* = E^*/k_B \gg T$
(«горячие» частицы в холодной среде)
- Существенно неравновесный режим
- Распределение Максвелла-Больцмана **не сохраняется**
 $T_{rel} \sim \tau_{chem}$
- **Неаррениусова** кинетика (в пределе k_{eff} не коррелирует с Т)
- **Правила отбора ??? – «дубинка» ?**
- Возможна диссоциация молекул при очень низких Т (например, при $T < 10$ К в матрице твердого Ar), т. к. обычно $E^* > D_0$

Особенности релаксационных процессов в химии высоких энергий

- Диапазон времен релаксации: $t_{\text{rel}} \sim 10^{-14} - 10^{-9}$ с
- Роль «смешивающих взаимодействий» (электрон-фононное, вибронное, спин-орбитальное), обеспечивающих **обмен энергией между различными подсистемами** → необходимость выхода за пределы адиабатического приближения
- Необходимость учета конкретных релаксационных мод молекулы и среды
- Возможность образования «горячих» (трансляционно-возбужденных) частиц
- *Многоканальность химических реакций*

Энергетическая шкала в химии II: химия и излучения



Энергетический порог радиационной химии: $E > IP$ («красная граница»)

Практически в радиационной химии и технологиях используются излучения с $E = 10$ кэВ – 10 МэВ (до 100 – 200 МэВ для тяжелых ионов)

Ионизация и электронное возбуждение молекул: радиационная химия и фотохимия

радиационная химия и фотохимия - методы химии высоких энергий, основанные на «накачке» электронной подсистемы молекул

- **Радиационная химия**



(ионизация и возбуждение – фотоны, электроны, ионы)

- Неизбирательность первичного поглощения энергии
- Образование ион-электронных пар (ионизация - > 80% в конденсированных средах)
- Широкий энергетический спектр «действующих частиц» (более 80% – электроны с энергией 10 – 100 эВ, независимо от Е и вида излучения)
- Возможность заселения оптически недостижимых (запрещенных) возбужденных состояний
- Неоднородность пространственного распределения первичных актов: кластеры

- **Фотохимия**



(электронное возбуждение – фотоны)

- Селективность первичного поглощения (возможность резонансного возбуждения)
- Заселяются оптически достижимые («разрешенные») состояния
- Пространственное распределение: изолированные частицы или пары

(может рассматриваться как «частный случай» радиационной химии)

Энергетический выход в химии высоких энергий

- Радиационная химия

- Поглощенная доза – энергия, поглощенная в ед. массы вещества:

$$D = dE/dm$$

(для всех разделов химии высоких энергий)

$$1 \text{ Гр (Грэй)} = 1 \text{ Дж/ кг} = 6.24 \cdot 10^{18} \text{ эВ/кг}$$

- Мощность поглощенной дозы

$$I = dD/dt \text{ (Гр/с)}$$

- Радиационно-химический выход – число образовавшихся или претерпевших превращение молекул на единицу поглощенной энергии:

Молекулярная шкала:

$$G = dN/dE = N_A(dn/dE) = N_A(dC_m/dD)$$

Лабораторная шкала (СИ): $G = dC_m/dD$

($C_m = n/m = C/p$, число молей в ед. массы вещества)

- «Молекулы» - обобщенное понятие (включая радикалы, ионы и др. частицы)
- G имеет смысл обобщенного энергетического выхода

При $I = \text{const}$: $G = (dC_m/dt)/I = \omega/\rho I$

- $\omega = dC/dt$ – скорость химической реакции

- Фотохимия

- Квантовый выход – отношение числа актов превращения («событий») данного типа к числу поглощенных квантов:

$$\varphi_i = N_i/N_{\text{phot}}$$

«Событие» - химическая реакция, люминесценция, безызлучательная конверсия

- $M + h\nu \rightarrow M^*$ $\varphi = 1$
 $M^* \rightarrow X_i (+ h\nu, kT)$ k_i, φ_i

$$\sum \varphi_i = 1 \quad \varphi_i = \frac{k_i}{\sum k_i}$$

- φ характеризует вероятность реализации данного канала
- Энергетический выход фотохимической реакции (по аналогии с G):

$$G'_i = \frac{\varphi_i}{h\nu}$$

Способы выражения энергетического выхода. «КПД» химического использования излучения

- Начальный (истинный) радиационно-химический выход продукта X

$$G^0(X) = \left[\frac{dC_m(X)}{dD} \right]_{D=0}$$

(характеристика радиационно-химического процесса, не зависит от D)

- Эффективный выход:

$$G_{eff}(X) = \frac{C_m(X)}{D} \quad \text{в общем случае } G_{eff} = f(D)$$

- Выход расходования исходного вещества [$\Delta C_m = C_m^0 - C_m(D)$]

$$G^0(-M) = - \left[\frac{dC_m(M)}{dD} \right]_{D=0} \quad G_{eff}(-M) = \frac{\Delta C_m(M)}{D}$$

$$G(\text{частиц / 100 эВ}) = 9.65 \cdot 10^6 \frac{C}{\rho D}$$

$$(1 \text{ част/100 эВ} \approx 1.04 \cdot 10^{-7} \text{ моль/Дж})$$

C - концентрация, моль/литр; **ρ** – плотность, г/см³ (кг/дм³), **D** – доза, Гр
Для нецепных процессов $G_{max} \sim 10$ молек./100 эВ

Максимальная доля поглощенной энергии излучения, затраченной на диссоциацию молекул может достигать 40 – 50% (при $G \sim 10$)

Временная шкала радиационно-химических и фотохимических процессов

1. «Физическая стадия»: ионизация и возбуждение ($t < 10^{-14}$ с)

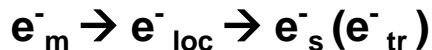
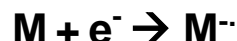


Излучение не приводит непосредственно к разрыву химических связей (сначала работает только «быстрая» электронная подсистема: $t < t_v$)!

2. «Физико-химическая» стадия: быстрые реакции первичных частиц до установления термического равновесия и однородного пространственного распределения

жидкость $\rightarrow t = 10^{-13} - 10^{-7}$ с;

твердое тело и полимеры $\rightarrow t = 10^{-13} - 10^5$ с



3. «Химическая» («гомогенная») стадия: вторичные реакции термализованных частиц «в объеме» - не специфичны для химии высоких энергий:



- Взаимодействие быстрого электрона с молекулой :
 $\sim 10^{-18} - 10^{-17}$ с (1 - 10 ас)
 - Электронное возбуждение и электронная релаксация:
 $\sim 10^{-16} - 10^{-14}$ с (100 ас - 10 фс)
-

- Внутримол. колебания (t_v):
 $\sim 10^{-14} - 10^{-13}$ с (10 - 100 фс)
 - Межмол. колебания
 $\sim 10^{-11} - 10^{-13}$ с (100 фс - 10 пс)
 - Сольватация электрона
 $\sim 10^{-12} - 10^{-10}$ с (1 - 100 пс)
 - «Диффузионный скачок» ($L \sim R_M$)
 $\sim 10^{-11}$ с (10 пс)
 - Спиновая релаксация
 $\sim 10^{-9} - 10^{-7}$ с (1 - 100 нс)
-

- Диффузия $L \sim 100$ нм
(гомогенизация):
 $\sim 10^{-7}$ с (100 нс - жидккая вода)
- Диффузионно-контролируемые реакции $[R] \sim 10^{-7} - 10^{-8}$ М (объем)
 $\sim 10^{-3} - 10^{-2}$ с (1 - 10 мс)

Первичные активные частицы.

1. Возбужденные молекулы

- Возбужденные состояния, образующиеся в фотохимии и радиационной химии могут различаться по *спиновой мультиплетности* ($2S + 1$ - число подсостояний с различным M_S для данного состояния):
 - $^1M^*$ (**S**) - синглетные ($S = 0$) $^3M^*$ (**T**) - триплетные ($S = 1$)
 - Для каждого случая - набор состояний различной энергии: $S_1, \dots, S_n, T_1, \dots, T_n$
 - Физические и химические процессы (упрощенная схема):



ФЛ – флуоресценция (*fluorescence, f*); **ФС** – фосфоресценция (*phosphorescence, p*);

ИКК – интеркомбинационная конверсия (*intersystem crossing, ISC*); **ВК** – внутренняя конверсия (*internal conversion, IC*); **КР** – колебательная релаксация (*vibrational relaxation, VR*).

Специфика электронно-возбужденных состояний в радиационной химии и фотохимии

- **Радиационная химия**
 - В результате процессов ион-электронной рекомбинации могут заселяться как синглетные, так и триплетные состояния (в пределе $T/S = 3 : 1$)
 - Образуется широкий энергетический спектр возбужденных состояний (как синглетных, так и триплетных)
 - Велика вероятность заселения высших колебательных состояний
- **Фотохимия**
 - При поглощении света первично заселяются только синглетные возбужденные состояния (спиновый запрет)
 - Как правило, образуются низшие синглетные возбужденные состояния (S_1) («оптически достижимые»)

Первичные активные частицы.

2. Катион-радикалы

- Физические характеристики:

$Z = +1$, $S = \frac{1}{2}$ (чувствительность к электрическим и магнитным полям, **ЭПР**);
(часто) близко расположенные уровни (поглощение в видимой области)

- Общие химические свойства:

высокая реакционная способность (стабилизация только в инертных матрицах при низких температурах); (как правило) высокая кислотность

- Основные типы реакций:



Реакции катион-радикалов характеризуются высокой специфической селективностью (зарядовый и спиновый контроль)

Первичные активные частицы. 3. Электроны

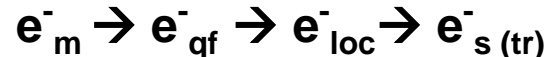
- Физические характеристики:

$Z = -1$, $S = \frac{1}{2}$;

высокая подвижность;

время термализации $\sim 10^{-13}$ с

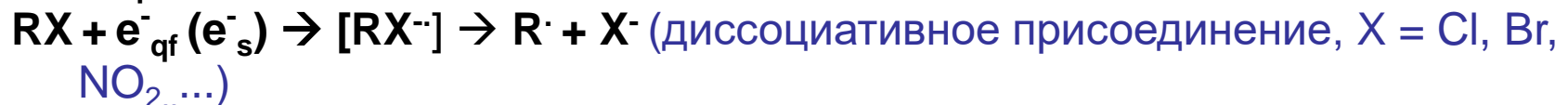
возможность локализации и сольватации в конденсированных средах



- Общие химические свойства:

очень сильный восстановитель; реакционная способность зависит от степени сольватации

- Основные типы реакций:



- *Подробнее процессы сольватации электрона, физические и химические свойства e^-_s будут рассмотрены в следующей лекции*