Т. Л. Ракитская^{1,2}, К. О. Голубчик^{1,2}, Т. А. Киосе^{1,2}, А. А. Эннан², И. В. Стоянова³

¹Одесский национальный университет имени И.И. Мечникова, кафедра неорганической химии и химической экологии, ул. Дворянская, 2, Одесса, 65082. E-mail: tlr@onu.edu.ua

²Физико-химический институт защиты окружающей среды и человека, ул. Преображенская, 3, Одесса, 65082

³Физико-химический институт им. А.В. Богатского НАН Украины, Люстдорфская дорога, 86, Одесса, 65080, Украина

ИССЛЕДОВАНИЕ МЕТОДАМИ ИК-СПЕКТРОСКОПИИ И СПЕКТРОСКОПИИ ДИФФУЗНОГО ОТРАЖЕНИЯ КЛИНОПТИЛОЛИТА, МОДИФИЦИРОВАННОГО ИОНАМИ ВОДОРОДА, ПАЛЛАДИЯ(II) И МЕДИ(II)

Методами ИК-спектроскопии и спектроскопии диффузного отражения показано, что влияние концентрации азотной кислоты (0,25-3M), используемой для кислотнотермального модифицированния отечественного клиноптилолита, на спектральные характеристики носителя и закрепленных биметалльных палладий-медных комплексов проявляется существенно при $C_{\text{HNO}_{\gamma}} \ge 1,0$ моль/л.

Ключевые слова: клиноптилолит, кислотное модифицирование, ИК-спектроскопия, спектроскопия диффузного отражения.

Природный клиноптилолит является наиболее востребованным в процессах адсорбции паров воды и газообразных токсичных веществ, разделения газов, в качестве кислотных катализаторов в нефтепеработке, носителей активной фазы катализаторов редокс-реакций с участием CO, SO₂, O₃, а также очистки сточных вод [1-3]. Нами [2-4] показано, что в реакции низкотемпературного окисления монооксида углерода каталитическая активность закрепленных палладий-медных комплексов значительно зависит от способа предварительной активации клиноптилолита. При этом преимущество принадлежит кислотно-термальному методу, эффективность которого зависит от температуры, продолжительности контакта кислоты с образцом, природы и концентрации кислоты [2, 3, 5-9]. Одним из надежных методов контроля осуществления модифицирования поверхности клиноптилолита ионами водорода является ИК-спектроскопия [1-11], применение которой для характеристики образцов, модифицированных ионами металлов, не всегда является успешным. Информацию о конфигурации ионов металлов, закрепленных на различных носителях [3, 12-20], в том числе и клиноптилолите [3-10], можно получить, применяя спектроскопию диффузного отражения (СДО).

Цель работы – методами ИК-спектроскопии и спектроскопии диффузного отражения охарактеризовать образцы отечественного клиноптилолита, подвергнутые модифицированию азотной кислотой разной концентрации, а также солями палладия(Π) и меди(Π).

МАТЕРИАЛЫ И МЕТОДЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

В работе использовали природный клиноптилолит (П-Кл) (Сокирницкое месторождение, Закарпатская обл., ТУ У 14.5-00292540.001-2001; химический состав в пересчете на оксиды, в масс. %: $SiO_2-71.5$; $Al_2O_3-13.1$; $Fe_2O_3-0.9$; $TiO_2-0.5$; CaO-3.44; MgO-0.68; $K_2O+Na_2O-3.03$).

Кислотно-термальное модифицирование образцов клиноптилолита осуществляли по следующей методике: 50 г исходного клиноптилолита со средним размером зерен 0,75 мм помещали в колбу с обратным холодильником, заливали 100 мл азотной кислоты (0,25; 0,5; 1,0 или 3,0 М) и кипятили в течение 0,5 часа (0,25H-Kл-0,5; 0,5H-Kл-0,5; 3H-Kл-0,5). После кипячения твёрдый остаток отмывали дистиллированной водой до отрицательной реакции на нитрат-ионы и рН \approx 5. Образцы после кислотной обработки сушили в воздушной среде при 110 °C до постоянной массы.

Образцы исследовали методами ИК-спектроскопии и спектроскопии диффузного отражения. ИК-спектры таблетированых образцов получали на приборе Perkin Elmer FT-IR Spectrometer Frontier ($400-4000 \, \text{cm}^{-1}$; разрешение $4 \, \text{cm}^{-1}$).

Смесь в соотношении 1 мг вещества на 200 мг КВг прессовали под давлением 7 т/cm^2 в течение 30 с. Спектры диффузного отражения в координатах $F(R) = f(\lambda, \text{ нм})$, где F(R) — функция Кубелки-Мунка, получали на спектрофотометре Lambda-9 (Perkin-Elmer) со специальной приставкой в кюветах с толщиной слоя исследуемого порошкообразного материала 3 мм относительно образца сравнения MgO. Все материалы тщательно растирали в агатовой ступке непосредственно перед записью спектров ДО.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ИХ ОБСУЖДЕНИЕ

1. Влияние некоторых факторов на частоту валентных колебаний структурного фрагмента Si-O-Al клиноптилолита

Ранее [2] показано, что величина удельной поверхности образцов клиноптилолита из разных месторождений отличается и по-разному изменяется при их модифицировании. Здесь мы проанализировали литературные данные по влиянию условий кислотно-термального модифицирования на ИК-спектральные характеристики клиноптилолита из различных месторождений. Следует отметить, что для природных цеолитов седьмой структурной группы, к которой относится клиноптилолит, все полосы разделяют на 4 основные группы [21]:

- 1. валентные колебания внутри тетраэдров алюминия и кремния $(v = 400\text{-}1100 \text{ cm}^{-1});$
- 2. валентные колебания ОН-групп молекул воды ($v = 1590\text{-}1670 \text{ см}^{-1}\text{ и}$ 3400-3700 см⁻¹);
- 3. внешние колебания тетраэдров ($v = 300-500 \text{ см}^{-1} \text{ и } 1100-1250 \text{ см}^{-1}$);
- 4. поступательно-вращательные колебания ячейки и молекул воды $(v = 200-700 \text{ см}^{-1}).$

При этом наиболее чувствительным к действию кислот является структурный фрагмент Si-O-Al, валентные колебания которого обнаруживаются в области $1000-1250~{\rm cm}^{-1}$.

Из представленных в табл. 1 данных можно выделить следующие серии: влияние концентрации соляной кислоты [5] и влияние кратности обработки [9]. Остальные результаты отражают влияние кислоты (как правило, одна концентрация [6,7,8,10]) на значение $v_{\rm ac}$ структурного фрагмента Si-O-Al. В табл. 1 приняты следующие обозначения образцов: природный клиноптилолит – П-Кл; в обозначениях кислотно-модифицированных образцов, например, 0,5HCl-Кл-4(1), первая цифра указывает молярность используемой кислоты, вторая – время контакта образца с кислотой (час), цифра в круглых скобках – кратность кислотной обработки.

Таблица 1 Влияние условий кислотно-термального модифицирования на значение v_{ас} структурного фрагмента Si-O-Al в клиноптилолите из разных месторождений

Месторождение	Образец	v_{ac} , cm^{-1}	Лит-ра	
Kučin (Словакия)	П-Кл	1066		
	0,05НСІ-Кл-4	1070		
	0,1НСІ-Кл-4	1073		
	0,25НСІ-Кл-4	1081		
	0,5НСІ-Кл-4	1085	[6]	
	1НСІ-Кл-4	1085	[5]	
	2НС1-Кл-4	1089		
	5НСІ-Кл-4	1089		
	8НСІ-Кл-4	1092		
	11,5НСІ-Кл-4	1092		
Bigadiç (Турция)	П-Кл	1056		
	0,32HCl-Кл-3 (75 °C)	1080	[6]	
	1,6HCl-Кл-3 (100 °C)	1081		
Castillas (Kyбa)	П-Кл	1047	[7]	
	4Н3РО4-Кл-1/3	1079	[7]	
Nor Kokhb (Армения)	П-Кл	1028		
	6НСІ-Кл-2/3(1)	1092		
Pentalofos (Греция)	П-Кл	1034		
	6НСІ-Кл-2/3(1)	1090	[8]	
Khekordzula (Грузия)	П-Кл	1032		
	6НСІ-Кл-2/3(1)	1090		
Caimanes (Куба)	П-Кл	1062		
	0,6 НС1 –Кл-2	1073		
	0,6 НС1 -Кл-2 (1)	1082	[9]	
	0,6 НС1 -Кл-2 (2)	1083		
	0,6 НС1 -Кл-2 (3)	1085		
Nr. 1 (II)	П-Кл 1060		F4.03	
Mianeh (Иран)	8НNО3-Кл-8	≈1080	[10]	

Следует обратить внимание на то, что значение v_{ac} отличаются между собой для образцов П-Кл различного происхождения, что свидетельствует о непостоянстве состава минерала и разном соотношении Si/Al. Однако во всех случаях в спектрах кислотно-модифицированных образцов клиноптилолита полоса асимметричных валентных колебаний структурного фрагмента Si-O-Al претерпевает высокочастотное смещение, что обусловлено удалением алюминия. Следует обратить внимание на тот факт, что аналитическое определение степени деалюминирования клиноптилолита чаще всего не коррелирует с высокочастотным смещением v_{ac} . Например, из данных [5] следует, что наибольшее высокочастотное смещение ($+\Delta v_{ac}$) по сравнению с П-Кл наблюдается в области С_{нсі} от 0,05 до 2,0 М НСІ; дальнейшее увеличение С_{нсі} до 11,5 вызывает увеличение Δv_{ac} всего на 3 см⁻¹. При С_{нсі} 0,032 М НСІ (75°С) и 1,6 М НСІ (100°С) степень деалюминирования возрастает до 39,4 %, а величина Δv практически не изменяется [6]. По данным [8] при кислотной обработке клиноптилолита из трех разных месторождений (табл.1) установлены наибольшие значения $+\Delta v_{o}$ (64, 56, 58 см⁻¹). Известно, что продолжительность контакта кислоты с образцом клиноптилолита существенно влияет на его структурные и физико-химические свойства [2,3]. Согласно данным табл. 1 продолжительность контакта образцов клиноптилолита с кислотой, применяемая в разных работах, различалась в широких пределах -от 20 минут [7] до 8 часов [10].

Нами ранее [3] было изучено влияние продолжительности (0,5-9 часов) обработки отечественного клиноптилолита 3М $\mathrm{HNO_3}$ на некоторые его свойства, в том числе и величину $\mathrm{v_{ac}}$, и показано, что наибольшую активность в реакции окисления CO палладий-медные комплексы проявляют на носителе $\mathrm{3HNO_3}\text{-}\mathrm{Kn-0,5}$. Следующий этап работы состоял в оптимизации концентрации кислоты при времени контакта $\mathrm{0,5}$ ч.

2. Спектральные характеристики отечественного клиноптилолита, модифицированного азотной кислотой и ионами палладия(II) и меди(II)

На рис. 1 представлены фрагменты ИК-спектров образцов П-Кл (рис. 1а и 1б), H-Кл (рис. 1а) и катализаторов Pd(II)-Cu(II)/H-Кл (рис. 1б) в области 4000-3000 см⁻¹ и 1900-400 см⁻¹, а в табл. 2 обобщены волновые числа максимумов полос поглощения, идентифицированных в соответствии с известными литературными данными.

В ИК-спектрах всех образцов в области 4000-3000 см $^{-1}$ присутствует относительно широкая полоса $v_{OH} = 3440\text{-}3464$ см $^{-1}$ сложной формы, центр которой по сравнению с П-Кл смещается в высокочастотную область максимально на 24 см $^{-1}$ (3H-Кл-0,5). Эта полоса характеризует валентные колебания ОН-групп в ассоциированных молекулах воды; полоса является асимметричной и на ее высокочастотной компоненте четко обнаруживается плечо при 3628 см $^{-1}$ (П-Кл), которое сохраняется при кислотной обработке и принадлежит мостиковой группе SiO(H)A1.

При закреплении Pd(II) и Cu(II) наблюдается низкочастотное смещение v_{OH} , что указывает на возмущение водородных связей в молекулах воды и изменение их энергии под действием ионов металлов. Полоса деформационных колебаний молекул воды (1633 см⁻¹) для Π -Кл, с увеличением концентрации кислоты претерпевает незначительное высокочастотное смещение и остается практически без изменения для образцов с закрепленными ионами палладия и меди (табл. 2). В спектрах всех образцов очень интенсивная широкая полоса сложной формы в области 1250-980 см⁻¹ является суперпозицией различных полос, отнесенных к колебаниям Si-O-Si и Si-O-Al (1215, 1076, 1020, 980 см⁻¹) [22].

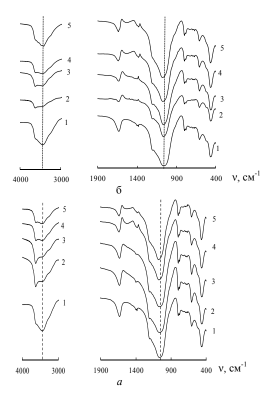


Рис. 1. ИК-спектры образцов П-Кл, кислотно-модифицированного носителя и комплексов палладия(II) и меди(II), закрепленных на кислотно-обработанных носителях:

```
а: 1 – П-Кл; 2 – 0,25H-Кл-0,5; 3 – 0,5H-Кл-0,5; 4 – 1H-Кл-0,5; 5 – 3H-Кл-0,5; 6: 1 – П-Кл; 2 – Pd(II)-Cu(II)/0,25H-Кл-0,5; 3 – Pd(II)-Cu(II)/0,5H-Кл-0,5; 4 – Pd(II)-Cu(II)/1H-Кл-0,5; 5 – Pd(II)-Cu(II)/3H-Кл-0,5 C_{Pd(II)} = 2,72 \cdot 10^{-5}, C_{Cu(II)} = 5,9 \cdot 10^{-5}, C_{KBr} = 1 \cdot 10^{-4} \text{ моль/г}
```

В спектре Π -Кл эта полоса обнаруживается при $1064~{\rm cm}^{-1}$ с плечом при $1205~{\rm cm}^{-1}$. В спектрах кислотно-модифицированных образцов положение плеча сохраняется, а центр полосы смещается в высокочастотную область максимально на $12~{\rm cm}^{-1}$ (3H-Кл-0,5). При нанесении Pd(II) и Cu(II) положение этой полосы практически не изменяется по сравнению с соответствующим носителем. Положение остальных полос в спектрах всех образцов остается без изменения.

Полученные данные свидетельствуют о том, что при кратковременном контакте (0,5 час) образцов клиноптилолита с кислотой заметные изменения в структурном фрагменте Si-O-Al происходят при $C_{\text{HNO}_3} > 0,5$ моль/л, что обусловлено деалюминированием, следствием которого является высокочастотное смещение полосы Si-O-Al. Из-за низких концентраций Pd(II) и Cu(II) частоты валентных колебаний структурных групп алюмосиликатного каркаса не претерпевает изменений.

В работах [12-20] представлены и идентифицированы спектры диффузного отражения в ультрафиолетовой и видимой области только для гомоядерных комплексов Pd(II) и Cu(II), закрепленных на носителях ионным обменом либо методом импрегнирования.

Таблица 2 Волновые числа (см⁻¹) максимумов полос поглощения в ИК-спектрах образцов кислотно-модифицированного клиноптилолита и катализаторов на его основе

05	v(OH)	δ(OH ₂)	T-O-T (T= Si, Al)			Другие
Образец			v _{ac}	V _{CHM}	δ	полосы
П-Кл	3628 пл 3440	1633	1205 пл 1064	797; 778	464	1384; 604
0,25Н-Кл-0,5	3624 пл 3453	1635	1205 пл 1063	797; 779	464	1399; 607
0,5Н-Кл-0,5	3624 пл 3454	1635	1205 пл 1068	797; 778	459	1392; 607
1Н-Кл-0,5	3622 пл 3456	1640	1208 пл 1072	798; 780	467	1531; 1384; 607
3Н-Кл-0,5	3624 пл 3464	1639	1204 пл 1081	798; 780	467	1531; 1383; 608
Pd(II)-Cu(II)/0,25H- Кл-0,5	3621 пл 3446	1638	1209 пл 1064	797; 780	465	1399; 1316; 606
Pd(II)-Cu(II)/0,5H-Кл-0,5	3623 пл 3451	1634	1209 пл 1067	797; 780	464	1400; 606
Pd(II)-Cu(II)/1H-Кл-0,5	3620 пл 3446	1639	1208 пл 1072	798; 780	467	1537; 1384; 607
Pd(II)-Cu(II)/3H-Кл-0,5	3620 пл 3440	1638	1209 пл 1082	798; 780	467	1535; 1384; 607

(T*= Si, Al)

Нами показано, что при совместном нанесении Pd(II) и Cu(II) на поверхности носителя 3HNO₃-Кл-0,5 формируется биметалльный палладий-медный комплекс, спектры которого в ультрафиолетовой и видимой областях отличаются от спектров гомоядерных комплексов [3]. На рис.2 представлены спектры диффузного отражения в ультрафиолетовой (а) и видимой (б) областях палладий-медных комплексов, закрепленных на клиноптилолите, предварительно подвергнутом кислотно-термальному модифицированию при разной концентрации азотной кислоты (моль/л): 0,25 (1), 0,5 (2), 1,0 (3) и 3,0 (4). Подробное описание спектров нанесенных на образец 3HNO₃-Кл-0,5 гомоядерных Pd(II) и Cu(II) и биметалльных Рd(II)-Cu(II)—комплексов представлено раннее [3]. Сравним спектры биметалльных комплексов, закрепленных на других кислотно-модифицированных формах клиноптилолита.

В качестве примера на рис. 2а приведен спектр отражения для носителя 3HNO₃- Кл-0,5. Он характеризуется широкой интенсивной полосой в области 200-300 нм с максимумом примерно при 250 нм. Для других кислотно-модифицированных носителей эта полоса не претерпевает существенных изменений. В спектрах отражения закрепленных на килотно-модифицированных носителях биметалльных

комплексов в ультрафиолетовой области наблюдаются существенные изменения. В спектрах всех образцов, появляются новые интенсивные полосы при 224-226 нм, 279-284 нм, 327-334 нм (положения максимумов полос зависят от концентрации кислоты, используемой при модифицировании носителя) (табл. 3). В тех случаях, когда клиноптилолит модифицирован при $C_{\text{HNO}_3} < 3$ моль/л, в спектрах образцов наряду с полосами от биметалльных комплексов обнаруживаются полосы от индивидуальных комплексов палладия(II), например 270, 363 нм (Pd(II)-Cu(II)/0,25HNO $_3$ -Кл-0,5), 351 нм (Pd(II)-Cu(II)/0,5HNO $_3$ -Кл-0,5) и 362 нм (Pd(II)-

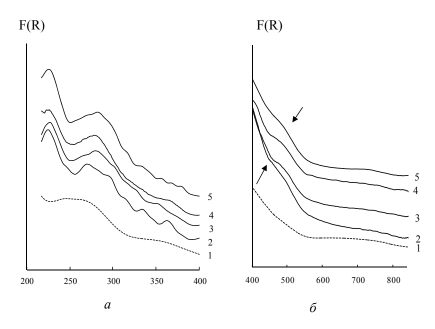


Рис.2. Спектры диффузного отражения в УФ(а) и видимой (б) областях: $1-3 H-K \pi-0,5; \ 2-Pd(II)-Cu(II)/0,25 H-K \pi-0,5; \ 3-Pd(II)-Cu(II)/0,5 H-K \pi-0,5;$ $4-Pd(II)-Cu(II)/1 H-K \pi-0,5; \ 5-Pd(II)-Cu(II)/3 H-K \pi-0,5;$ $C_{Pd(II)}=2,72\cdot 10^{-5}, C_{Cu(II)}=5,9\cdot 10^{-5}, C_{KBr}=1\cdot 10^{-4} \text{ моль/} \text{г}$

Очевидно, в этих случаях не все ионы палладия(II) участвуют в формировании с ионами меди(II) биметалльного комплекса, наличие которого является необходимым для стабильного каталитического окисления монооксида углерода кислородом при температурах окружающей среды. В видимой области спектров ДО исследуемых образцов полосы, соответствующие d-d — переходам в комплексах палладия(II) и меди(II), характеризуются низкой интенсивностью. В области поглощения Pd(II) (450-560 нм) наблюдаются только перегибы, характерные для плоскоквадратных комплексов палладия(II). В спектре биметалльного палладиймедного комплекса наблюдается низкой интенсивности полоса меди(II)с максимумом 740-750 нм, который несколько смещен в коротковолновую область по сравнению с моноядерным аквакомплексом меди(II) октаэдрической симметрии [3].

Таблица 3 Спектральные характеристики закрепленных на клиноптилолите комплексов палладия(II) и меди(II)

		,		
05,000,00	УФ-область, λ,	Видимая область, λ, нм		
Образец	НМ	Pd(II)	Cu(II)	
0,25Н-Кл-0,5	250	-	-	
3Н-Кл-0,5	251	-	-	
Pd(II)-Cu(II)/0,25H-Кл-0,5	224 270 334 363	445-546		
Pd(II)-Cu(II)/0,5H-Кл-0,5	226 279 327 351	461-545	728-795	
Pd(II)-Cu(II)/1H-Кл-0,5	225 279 362	450-554	745-777	
Pd(II)-Cu(II)/3H-Кл-0,5	226 284 335 380	474-558	740-750	

Таким образом, на основании результатов исследования [3] и полученных в данной работе, осуществлена оптимизация условий кислотно-термального модифицирования отечественного клиноптилолита для его последующего использования в качестве носителя биметалльных палладий-медных комплексов, катализирующих окисление монооксида углерода кислородом воздуха при температуре окружающей среды. Оптимальные условия достигаются при кипячении клиноптилолита в азотной кислоте концентрацией не менее 1,0 моль/л в течение 30 мин.

ЛИТЕРАТУРА

- 1. Тарасевич Ю.И. Поверхностные явления на дисперсных материалах. К.: Наукова думка, 2011. 390 с.
- 2. Ракитская Т.Л., Киосе Т.А., Голубчик К.О., Олексенко Л.П., Длубовский Р.М., Герасева В. Г. Влияние продолжительности кислотно-термального модифицирования на адсорбционно-структурные характеристики клиноптилолита // Вісн. Одеськ. нац. ун-ту. Хімія. 2016. Т.21, № 1. С.24-35. http://dx.doi. org/10.18524/2304-0947.2016.1(57).67509
- 3. Ракитская Т.Л., Киосе Т.А., Эннан А.А., Голубчик К.О., Олексенко Л.П., Герасёва В.Г. Влияние условий кислотно-термального модифицирования клиноптилолита на каталитические свойства закрепленных на нем палладий-медных комплексов в реакции окисления монооксида углерода // Журнал физической химии. 2016. Т.90, № 6. С. 842–849
- 4. *Ракитская Т.Л., Киосе Т.А., Голубчик К.О., Олексенко Л.П., Длубовский Р.М.* Закрепленные на активированном клиноптилолите галогенидные комплексы палладия(**II**) и меди(**II**) в реакции низкотемпературного окисления монооксида углерода // Вопросы химии и хим. технологии. − 2015. − Т.3, № 3. − С. 66-72
- Dziedzicka A., Sulikowski B., Ruggiero-Mikolajczyk M. Catalytic and physicochemical properties of modified natural clinoptilolite // Catal. Today. – 2016. – Vol.259, N 1. – P. 50-58. http://dx.doi.org/10.1016/j. cattod.2015.04.039

- 6. Cakicioglu-Ozkan F., Ulku S. The effect of HCl treatment on water vapour adsorption characteristics on clinoptilolite rich natural zeolite // Micropor. Mesopor. Mater. 2005. Vol.77, N 1. P. 47-53.
- 7. Pozas C., Kolodziejski W., Roque-Malherbe R. Modification of clinoptilolite by leaching with ortophosphoric acid // Micropor. Mater. 1996. Vol.5, N 5. P. 325-331. http://dx.doi.org/10.1016/0927-6513(95)00072-0
- 8. Christidis G.E., Moraetis D., Keheyan E., Akhalabedashvili L., Kekelidze N., Gevorkyan R., Yeritsyan H., Sargsyan H. Chemical and thermal modification of natural HEU-type zeolitic materials from Armenia, Georgia and Greece // Appl. Clay Sci. 2003. Vol.24. P.79-91. http://dx.doi.org/10.1016/S0169-1317(03)00150-9
- Garcia-Basabe Y., Rodriguez-Iznaga I., de Menorval L.-C., Llewellyn P., Maurin G., Lewis D. W., Binions R., Autie M., Rabdel Ruiz-Salvador A. Step-wise dealumination of natural clinoptilolite: Structural and physicochemical characterization // Micropour. Mesopour. Mater. – 2010. – Vol.135. – P.187-196. http://dx.doi. org/10.1016/j.micromeso.2010.07.008
- 10. Amereh M., Haghighi M., Estifaee P. The potential use of HNO₃-treated clinoptilolite in the preparation of Pt/CeO₂-clinoptilolite nanostructured catalyst used in toluene abatement from waste gas stream at low temperature // Arab. J. Chem. In press. http://dx.doi.org/10.1016/j.arabjc.2015.02.003
- Korkuna O., Leboda R., Skubiszewska-Zieba J., Vrublevska T., Gunko V., Ryczkowski J. Structural and physicochemical properties of natural zeolites: clinoptilolite and mordenite//Micropor. Mesopor. Mater. – 2006. – Vol. 87, N 3. – P. 243-254. http://dx.doi.org/10.1016/j.micromeso.2005.08.002.
- 12. *Михейкин Д.И., Швец В.А., Казанский В.Б.* Изучение мест локализации ионов меди в цеолитах типа с помощью оптических спектров и спектров ЭПР // Кинетика и катализ. 1970. Т.11, № 3. С.747-752.
- Abu-Zied B.M. Cu²⁺-acetate exchanged X zeolites: Preparation, characterization and N₂O decomposition activity // Micropor. Mesopor. Mater. – 2011. – Vol.139, N 1-3. – P.59-66. http://dx.doi.org/10.1016/j. micromeso 2010 10 017
- 14. Godelitsas A., Charistos D., Dwyer J., Tsipis C., Filippidis A., Hatzidimitriou A., Pavlidou E. Copper(II)-loaded HEU-type zeolite crystals: characterization and evidence of surface complexation with N,N-diethyldithiocarbamate anions // Micropor. Mesopor. Mater. – 1999. – Vol. 33, N 1-3. – P.77-87. http://dx.doi.org/10.1016/S1387-1811(99)00124-9
- 15. *Тарасевич Ю.И., Сивалов Е.Г.* Электронные спектры аквакатионов двухвалентной меди, сорбированных монтмориллонитом // Коллодн. журн. − 1975. − Т.37, № 4. − Р.814-817.
- Tominaga H., Ono Y., Keii T. Spectroscopic Study of Cu(ll) Ions Supported on Silica Gel by Cation Exchange Method // J. Catal. – 1975. – Vol. 40, N 2. – P. 197–202. http://dx.doi.org/10.1016/0021-9517(75)90247-X
- 17. Ракитская Т.Л., Труба А.С., Голуб А.А., Киосе Т.А., Радченко Е.А. Влияние состава и строения комплексов кобальта(II) с оксиальдиминопропилаэросилами на из каталитическую активность в реакции разложения озона // Теорет. эксперим. химия. 2011. Т.47, № 5. С. 321-326.
- Bozon-Verduraz F., Omar A., Escard J., Pontvianne B. Chemical state and reactivity of supported palladium: I. Characterization by XPS and uv-visible spectroscopy // J. Catal. – 1978. – Vol. 53, N 1. – P. 126-134. http://dx.doi.org/10.1016/0021-9517(78)90013-1
- 19. Satsuma A., Sahashi Y., Shibata J., Nishi K., Satokawa S., Itabashi K., Komai S., Yoshida H., Hattori T. Stability of Pd(II) ion in side pockets of mordenite under hydrothermal conditions. Micropor. Mesopor. Mater. 2005. Vol. 81, N 213. P.135-138. http://dx.doi.org/10.1016/j.micromeso.2005.01.027
- Ракитская Т.Л., Эннан А.А. Фосфин. Физико-химические свойства и практические аспекты улавливания. Одесса: Астропринт, 2012. 208 с.
- 21. *Pechar F., Rykl D.* Infrared spectra of natural zeolites of the stilbite group / F. Pechar, // Chem. zvesti. 1981. Vol.35, N 2. P.189-202.
- 22. Lazarevic S., Jankovic-Castvan I., Jovanovic D., Milonjic S., Janackovic D., Petrovic R. Adsorption of Pb²⁺, Cd²⁺ and Sr²⁺ ions onto natural and acid-activated sepiolites // Appl. Clay Sci. 2007. Vol. 37, N 1. P. 47-57. http://dx.doi.org/10.1016/j.clay.2006.11.008.

Стаття надійшла до редакції 13.03.2016

Т. Л. Ракитська^{1,2}, Х. О. Голубчик^{1,2}, Т. О. Кіосе^{1,2}, А. А. Еннан², І. В. Стоянова³

¹Одеський національний університет імені І.І. Мечникова, кафедра неорганічної хімії та хімічної екології, вул. Дворянська, 2, Одеса, 65082. E-mail: tlr@onu.edu.ua ²Фізико-хімічний інститут захисту навколишнього середовища та людини, вул. Преображенська, 3, Одесса, 65082

³Фізико-хімічний інститут імені О.В. Богатського НАН України, Люстдорфська дорога, 86, Одеса, 65080, Україна

ДОСЛІДЖЕННЯ МЕТОДАМИ ІЧ-СПЕКТРОСКОПІЇ И СПЕКТРОСКОПІЇ ДИФУЗНОГО ВІДБИТТЯ КЛИНОПТИЛОЛІТА, МОДИФІКОВАННОГО ІОНАМИ ВОДОРОДА, ПАЛАДІЯ(ІІ) ТА КУПРУМУ(ІІ)

Методами ІЧ-спектроскопії та спектроскопії дифузного відбиття показано, що вплив концентрації азотної кислоти (0,25-3M), що вкористовується для кислотно-термального модифікування вітчизняного клиноптилоліта, на спектральні характеристики носія та закріплених біметальных купрум-паладієвих комплексів суттєво проявляється при $C_{\text{HNO.}} \ge 1,0$ моль/л.

Ключевые слова: клиноптилоліт, кислотне модифікування, ІЧ-спектроскопія, спектроскопія дифузного відбиття.

T. L. Rakitskaya^{1,2}, K. O. Golubchik^{1,2}, T. A. Kiose^{1,2}, A. A. Ennan², I. V. Stoyanova³

¹I. I. Mechnikov Odessa National University, Department of Inorganic Chemistry and Chemical Ecology, 2, Dvoryanskaya St., 65082. Odessa. E-mail: tlr@onu.edu.ua ²Physico-Chemical Institute of Environment and Human' Protection, 3, Preobrazhenskaya St., 65082, Odessa

³A.V. Bogatsky Physico-Chemical Institute o af NAS of Ukraine, Lustdorskaya Doroga, 86, Odessa, 65080, Ukraine.

INVESTIGATION OF CLINOPTILOLITE MODIFIED WITH IONS OF HYDROGEN, PALLADIUM(II), AND COPPER(II) BY IR AND DIFFUSE REFLECTANCE SPECTRAL METHODS

Changes appeared in IR and diffuse reflectance UV-vis spectra of clinoptilolite as a result of its modification by boiling in nitric acid solutions (0.25-3 M) and anchoring active components on it were analyzed. As was shown by IR spectroscopy, the increase in acid concentration caused a high-frequency shift of the band attributed to asymmetric stretching vibrations of the Si-O-Al fragment due to the clinoptilolite dealumination. The values of this shift were not changed after active components anchoring on the acid modified clinoptilolite samples. The band of deformation vibrations of OH groups in water molecules (at 1633 cm⁻¹ for natural clinoptilolite) was weakly affected (a slight high-frequency shift) by the acid concentration increase and remained practically unaffected by anchoring palladium and copper ions. However, the effect of Pd(II) and Cu(II) anchoring on IR spectra could be observed through a low-frequency shift of the band characterizing stretching vibration $v_{\rm OH}$ of OH groups in water molecules indicating some disturbance of hydrogen bonds in $\rm H_2O$ molecules and a change in their energy.

The UV region of diffuse reflectance UV-vis spectra of all anchored catalyst samples showed the appearance of new intense bands at 224-226, 279-284, and 327-334 nm which were absent

in the corresponding spectra of the acid modified supports. They were assigned to bimetallic Pd-Cu complexes which attendance is necessary for catalytic low-temperature oxidation of carbon monoxide with air oxygen. It should be noted that a new band appeared at 351-363 nm would be assigned to individual Pd(II) indicating that some portion of palladium(II) ions did not participate in the formation of the catalytically active bimetallic Pd-Cu complexes. The presence of individual palladium(II) was confirmed by the fact that only the bends characteristic of square planar palladium(II) complexes were observed in the palladium(II) absorbing region in the visible part of diffuse reflectance UV-vis spectra. Additionally, theses spectra also contained the bends corresponding to d-d transition in the bimetallic palladium-copper complexes. As well, a low-intensity band centered at 740-750 nm could be assigned to copper situated in the bimetallic Pd-Cu complexes because the band was shifted towards the low-frequency region as compared with the mononuclear octahedral aqua complex of copper(II). Judging from these diffuse reflectance UV-vis spectral data and the results obtained in our previous works, the optimal conditions for formation of the clinoptilolite anchored Pd-Cu complexes were achieved when clinoptilolite was boiled in 3 M HNO, for 30 min.

REFERENCES

- Tarasevich Y.I. Poverkhnostnye yavleniya na dispersnykh materialakh [Surface Phenomena on Dispersed Materials]. Naukova dumka, Kiev. 2011, 390 p. (in Russian).
- 2. Rakitskaya T.L, Kiose T.A., Golubchik K.O., Oleksenko L.P. Dlubovskii R.M., Gerasiova V.G. Vliyanie prodolzhitel'nosti kislotno-termal'nogo modifitsirovaniya na adsorbtsionno-strukturnye kharakteristiki klinoptilolita [The influence of the durability of acid-thermal modification on adsorption-structural characteristics of clinoptilolite]. *Visn. Odes'k. Nats. Univ. Khimiya*, 2010, vol. 21, no 1, pp. 24-3 (*in Russian*).
- 3. Rakitskaya T.L, Kiose T.A., Ennan A.A., Golubchik K.O., Oleksenko L.P. Gerasiova V.G. Vliyanie uslovii kislotno-termal'nogo modifitsirovaniya klinoptilolita na kataliticheskie svoistva zakreplennykh na niom palladiimednykh kompleksov v reaktsii okislenia monooksida ugleroda [The influence of the acid-thermal modification of clinoptilolite on catalytic properties of palladium-copper complexes anchored on it in the reaction of carbon monoxide oxidation]. Zhurn. fiz. khimii, 2016, vol. 90, no 6, pp. 842-849 (in Russian).
- 4. Rakitskaya T.L, Kiose T.A., Golubchik K.O., Oleksenko L.P. Dlubovskii R.M. Zakreplionnye na aktivirovannom klinoptilolite galogenidnye kompleksy palladiya(II) I medi(II) v reaktsii nizkotemperaturnogo okislenia monooksida ugleroda [Activated clinoptilolite anchored halide complexes of palladium(II) and copper(II) in the reaction of low-temperature carbon monoxide oxidation]. *Voprosy khimii i khimicheskoi tekhnologii*, 2015, vol. 3, no 3, pp. 66-72 (*in Russian*).
- Dziedzicka A., Sulikowski B., Ruggiero-Mikolajczyk M. Catalytic and physicochemical properties of modified natural clinoptilolite. *Catal. Today*, 2016, vol. 259, no 1, pp. 50-58. http://dx.doi.org/10.1016/j.cattod.2015.04.039/
- Cakicioglu-Ozkan F., Ulku S. The effect of HCl treatment on water vapour adsorption characteristics on clinoptilolite rich natural zeolite. *Micropor. Mesopor. Mater.*, 2005, vol. 77, no 1, pp. 47-53. http://dx.doi.org/10.1016/j. micromeso.2004.08.013
- Pozas C., Kolodziejski W., Roque-Malherbe R. Modification of clinoptilolite by leaching with ortophosphoric acid. *Micropor. Mater.*, 1996, vol. 5, no 5, pp. 325-331. http://dx.doi:10.1016/0927-6513(95)00072-0
- Christidis G.E., Moraetis D., Keheyan E., Akhalabedashvili L., Kekelidze N., Gevorkyan R., Yeritsyan H., Sargsyan H. Chemical and thermal modification of natural HEU-type zeolitic materials from Armenia, Georgia and Greece. *Appl. Clay Sci.*, 2003, vol. 24, pp. 79-91. http://dx.doi.org/10.1016/S0169-1317(03)00150-9
- Garcia-Basabe Y., Rodriguez-Iznaga I., de Menorval L.-C., Llewellyn P., Maurin G., Lewis D.W., Binions R., Autie M., Rabdel Ruiz-Salvador A. Step-wise dealumination of natural clinoptilolite: Structural and physicochemical characterization. *Micropor. Mesopor. Mater.*, 2010, vol. 135, pp. 187-196. http://dx.doi.org/10.1016/j. micromeso.2010.07.008
- Amereh M., Haghighi M., Estifaee P. The potential use of HNO₃-treated clinoptilolite in the preparation of Pt/ CeO₂-clinoptilolite nanostructured catalyst used in toluene abatement from waste gas stream at low temperature. *Arab. J. Chem.* – In press. http://dx.doi.org/10.1016/j.arabjc.2015.02.003
- Korkuna O., Leboda R., Skubiszewska-Zieba J., Vrublevska T., Gunko V., Ryczkowski J. Structural and physicochemical properties of natural zeolites: clinoptilolite and mordenite. *Micropor. Mesopor. Mater.*, 2006, vol. 87, no 3, pp. 243-254. http://dx.doi.org/10.1016/j.micromeso.2005.08.002

- 12. Mikheikin **D.I., Shvets V.A., Kazanskii V.B. Izuchenie mest lokalizatsii ionov medi v tseolitakh tipa s pomosh**chyu opticheskikh spektrov b cgtrnhjd EPR [Study of localization sites of copper ions in type zeolites with the help of optical and ESR spectra]. *Kinetika i kataliz*, 1970, vol. 11, no 3, pp. 747-752 (*in Russian*).
- Abu-Zied B.M. Cu²⁺-acetate exchanged X zeolites: Preparation, characterization and N₂O decomposition activity. *Micropor. Mesopor. Mater.*, 2011, vol. 139, no 1-3, pp. 59-66. http://dx.doi.org/10.1016/j.micromeso.2010.10.017
- Godelitsas A., Charistos D., Dwyer J., Tsipis C., Filippidis A., Hatzidimitriou A., Pavlidou E. Copper(II)-loaded HEU-type zeolite crystals: characterization and evidence of surface complexation with N,N-diethyldithiocarbamate anions. *Micropor. Mesopor. Mater.*, 1999, vol. 33, no 1-3, pp. 77-87. http://dx.doi.org/10.1016/S1387-1811(99)00124-9
- 15. Tarasevich Y.I.. Sivalov E.G. Elektronnye spektry akvakationov dvukhvalentnoi medi, sorbirovannykh montmorillonitom [Electronic spectra of montmorillonite sorbed aqua cations of bivalent copper]. *Kolloid. zhurn.*, 1975, vol. 37, no 4, pp. 814-817 (*in Russian*).
- 16. Tominaga H., Ono Y., Keii T. Spectroscopic study of Cu(ll) ions supported on silica gel by cation exchange method. *J. Catal.*, 1975, vol. 40, no 2, pp. 197–202. http://dx.doi.org/10.1016/0021-9517(75)90247-X
- 17. Rakitskaya T.L, Truba A.S., Golub A.A., Kiose T.A., Radchenko E.A. *Effect of composition and structure of cobalt(II) complexes with oxyaldiminopropylaerosils on their catalytic activity in the decomposition of ozone.* Theor. Experim. Chem., 2011, vol. 47, no 5, pp. 337-341. http://dx.doi.org/10.1007/s11237-011-9224-8
- Bozon-Verduraz F., Omar A., Escard J., Pontvianne B. Chemical state and reactivity of supported palladium: I. Characterization by XPS and uv-visible spectroscopy. J. Catal., 1978, vol. 53, no 1, P.126-134. http://dx.doi.org/10.1016/0021-9517(78)90013-1
- Satsuma A., Sahashi Y., Shibata J., Nishi K., Satokawa S., Itabashi K., Komai S., Yoshida H., Hattori T. Stability of Pd(II) ion in side pockets of mordenite under hydrothermal conditions. Micropor. Mesopor. Mater., 2005, vol. 81, no 213, pp. 135-138. http://dx.doi.org/10.1016/j.micromeso.2005.01.027
- 20. Rakitskaya T.L, Ennan A.A. Fosfin. *Fiziko-khimicheskie svoistva i prakticheskie aspekty ulavlivaniya* [Phosphine. Physicochemical Properties and Practical Aspects of Recovery]. Astroprint, Odessa, 2012, 208 p. (*in Russian*).
- 21. Pechar F., Rykl D. *Infrared spectra of natural zeolites of the stilbite group*. Chem. zvesti., 1981, vol. 35, no 2, pp. 189-202.
- 22. Lazarevic S., Jankovic-Castvan I., Jovanovic D., Milonjic S., Janackovic D., Petrovic R. *Adsorption of Pb*²⁺, *Cd*²⁺ and *Sr*²⁺ ions onto natural and acid-activated sepiolites. Appl. Clay *Sci.*, 2007, vol. 37, no 1, pp. 47-57.