

УДК 54–386:547.497

**Т. В. Кокшарова, И. С. Гриценко, Т. В. Мандзий**

Одесский национальный университет имени И. И. Мечникова,  
кафедра неорганической химии и химической экологии,  
ул. Дворянская, 2, Одесса, 65082, Украина

## КООРДИНАЦИОННЫЕ СОЕДИНЕНИЯ 3d-МЕТАЛЛОВ С СЕМИКАРБАЗИДОМ

В обзоре проиллюстрированы различные аспекты химии координационных соединений семикарбазида с 3d-металлами: состав, строение, физико-химические свойства, возможные области применения.

**Ключевые слова:** семикарбазид, координационные соединения, 3d-металлы.

Семикарбазид ( $\text{NH}_2\text{NHCONH}_2$ , Sem) и его соли находят широкое применение при идентификации, выделении и очистке альдегидов и кетонов, в синтезе семикарбазонов и гетероциклических соединений [1]. Семикарбазид содержит карбонильную группу и аминогруппы. Учитывая это, а также способность амидов к таутомерному превращению, можно предполагать существование комплексов различного строения.

Большинство исследователей считают, что семикарбазид сохраняет в координированном состоянии «амидную» форму, являясь бидентатным хелатирующим агентом, осуществляющим связь с атомами металлов через атом кислорода и атом азота группы  $\text{NH}_2$  гидразинового остатка. Не исключено, что при определенных условиях семикарбазид может играть роль монодентатного лиганда, а также участвовать в образовании тетракомплексов. При реакциях солей металлов с солянокислым семикарбазидом в водных растворах возможно образование комплексов, содержащих либо катионы  $[\text{H}_2\text{NCONHNH}_3]^+$  внешней сферы, либо нейтральные молекулы семикарбазида [2].

Для большинства 3d-металлов в зависимости от соотношения исходных реагентов могут быть получены комплексы с различной стехиометрией металл : семикарбазид. Так, для хлоридов описаны  $\text{M}(\text{Sem})\text{Cl}_2$  ( $\text{M} = \text{Mn}, \text{Cu}, \text{Zn}$ ),  $\text{M}(\text{Sem})_2\text{Cl}_2$  ( $\text{M} = \text{Mn}, \text{Fe}, \text{Ni}, \text{Cu}, \text{Zn}$ ),  $\text{Co}(\text{Sem})_2\text{Cl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{Ni}(\text{Sem})_3\text{Cl}_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$  [3]. Упоминаемые в указанной работе  $\text{Ni}(\text{Sem})_2\text{Cl}_2$ ,  $\text{Ni}(\text{Sem})_3\text{Cl}_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ , а кроме того,  $\text{Co}(\text{Sem})_2\text{Cl}_2$ ,  $\text{Ni}(\text{Sem})_3\text{Cl}_2$  и  $\text{Ni}(\text{Sem})_3\text{ClNO}_3$  впервые описаны в работе [4], а комплексы меди — в работе [5]. Из водных растворов, содержащих солянокислый семикарбазид и медь(II), в зависимости от стехиометрического соотношения меди(II) к семикарбазиду могут быть выделены три разных вида кристаллов. Когда семикарбазид в избытке, получаются моноклинные кристаллы формулы  $[\text{CuCl}_2(\text{Sem})_2]$ , а при соотношении меди к семикарбазиду большем либо равном единице, получаются два вида кристаллов одной и той же стехиометрической формулы  $[\text{CuCl}_2(\text{Sem})]$ : одна орторомбическая и одна моноклинная соответственно [6]. Комплексы со-

става  $M(Sem)Cl_2$  для Fe, Co, Ni не выделены, поскольку такая стехиометрия не удовлетворяет стереохимическим требованиям этих металлов [3]. Синтезированы аддукты тетрахлоридов Ti, Zr, Hf с семикарбазидом [7]. Для меди(II) известны комплексы бромида  $Cu(Sem)Br_2$  и  $Cu(Sem)_2Br_2$  и перхлората  $Cu(Sem)_2(ClO_4)_2$  с семикарбазидом [8, 9].

Для нитратов получены комплексы состава  $Cu(Sem)(NO_3)_2$ ,  $Cu(Sem)_2(NO_3)_2$ ,  $M(Sem)_3(NO_3)_2$  ( $M = Co, Ni$ ), для сульфатов —  $Cu(Sem)SO_4$ ,  $Cu(Sem)SO_4 \cdot 2H_2O$ ,  $M(Sem)_2SO_4$  ( $M = Fe, Co, Ni, Zn, Cu$ ),  $Ni(Sem)_3SO_4 \cdot 2H_2O$  [4, 5, 8, 9]. Большой интерес представляют соединения семикарбазида с комплексным анионом  $[CuL_2]_n[Co(NO_2)_6]_mX_p$  ( $X = NO_3^-$ ,  $ClO_4^-$ ) [10].

Не всегда семикарбазид при комплексообразовании остается неизменным. Так, соединения солей никеля(II) с двумя и тремя молекулами семикарбазида окрашены соответственно в зеленый и голубой цвета, в то же время при осторожном добавлении гидроксида натрия к концентрированному раствору соли никеля, содержащему солянокислый семикарбазид, был получен также осадок розового цвета, в состав которого не входят анионы, присутствующие в растворе, т. е. семикарбазид входит в состав комплекса в депротонированном виде [4]. Авторы [11–13] показали, что при реакциях соответствующих ацетилацетонатов металлов с семикарбазидом образуются комплексы с семикарбазоном ацетилацетона состава  $[M(HG)_2]$  ( $M = Co, Ni, Cu, H_2G$  — семикарбазон ацетилацетона).

При изучении изотерм растворимости систем семикарбазид — ацетат цинка — вода были выделены комплексы состава  $Zn(Sem)(CH_3COO)_2$  и  $Zn(Sem)_4(CH_3COO)_2$  [14]. Методом изотермической растворимости было исследовано также комплексообразование хлоридов Co(II), Ni(II) и Zn(II) с солянокислым семикарбазидом при температурах 20, 40 и 55 °C [15]. В случае  $CoCl_2$  при 55 °C наблюдается взаимодействие между компонентами с образованием инконгруэнтно растворимого комплекса 1 : 1. В системе с хлоридом никеля при 40 °C образуется твердый раствор переменного состава, из которого выделена твердая фаза с отношением  $NiCl_2 : (Sem) \cdot HCl = 1 : 1$ . Хлорид цинка дает два комплекса составов 1 : 2 и 4 : 3. Был установлен факт вхождения молекулы HCl в состав семикарбазидных комплексов.

Нами были разработаны методики и синтезированы 16 координационных соединений валератов и бензоатов 3d-металлов с семикарбазидом состава  $M(Sem)_n(RCOO)_2$ , где  $n = 1$  ( $R = -C_4H_9$ ,  $M = Mn$ );  $n = 2$  ( $R = -C_4H_9$ ,  $M = Co, Cu$ ;  $R = -C_6H_5$ ,  $M = Ni, Cu, Fe$ );  $n = 3$  ( $R = -C_4H_9$ ,  $M = Co$ ;  $R = -C_6H_5$ ,  $M = Co, Zn$ );  $n = 4$  ( $R = -C_4H_9$ ,  $M = Ni$ ;  $R = -C_6H_5$ ,  $M = Co, Fe$ );  $Ni(Sem)_2(C_6H_5COO)_2(C_2H_5OH)_m$  ( $m = 1$  или 2), а также комплексы фталатов состава  $M(Sem)_3Pht$  ( $M = Co, Zn$ ) и  $M(Sem)_n(HPht)_2$  ( $M = Cu, n = 2$ ;  $M = Ni, n = 4$ ). Для комплексов бензоата кобальта(II) состава  $Co : \text{семикарбазид} = 1 : 3$  и  $1 : 4$  реализуются изомеры: в обоих случаях в зависимости от условий синтеза удается выделить по два вещества, одно розового, а другое голубого цвета [16, 17].

Для определения строения семикарбазидных комплексов 3d-металлов использовались различные методы: РСА, ЭПР, определение магнитной восприимчивости, ИК и электронная спектроскопия.

Методом РСА установлено [6], что в обоих комплексах состава  $[\text{CuCl}_2(\text{Sem})]$  (с орторомбической и моноклинной структурами) координационное окружение меди октаэдрическое с цепочками координационных полизэдов вдоль оси [100]. В моноклинном соединении две семикарбазидные молекулы, присутствующие в двух соседних октаэдрах вдоль цепи, имеют атомы кислорода и азота в транс-конфигурации друг относительно друга и центр симметрии. В орторомбическом соединении две семикарбазидные молекулы находятся в цис-конфигурации и центра симметрии нет. В обоих соединениях упаковка определяется водородными связями  $\text{NH}\cdots\text{Cl}$  и  $\text{NH}\cdots\text{O}$ , которые связывают цепи вместе. Почти одновременно с работой [6] ромбическая структура комплекса  $[\text{CuCl}_2(\text{Sem})]$  была подтверждена методом ЭПР [18].

Авторы [1, 19] получили и определили структуру соединения хлорида цинка с семикарбазидом состава 1:1. Структура комплекса с нейтральным семикарбазидом построена из биядерных центросимметричных комплексов. Семикарбазид является тридентатно-мостиково-циклическим лигандом и координируется атомами цинка через атом азота гидразинового остатка и атом кислорода карбонильной группы. Мостиковый атом кислорода образует две неравноценные связи  $\text{Zn}-\text{O}$  (2.045 и 2.262 Å). Координационный полиздр цинка — искаженная тригональная бипирамида [ $\text{Zn}-\text{Cl}$  2.251 и 2.241,  $\text{Zn}-\text{O}$  2.045 Å], углы между связями в экваториальной плоскости близки к  $120^\circ$ ; аксиальные связи  $\text{Zn}-\text{N}$  и  $\text{Zn}-\text{O}$  (2.163 и 2.262 Å) образуют угол  $148.3^\circ$ .

Определение кристаллических структур  $\text{Cu}(\text{Sem})_2\text{Cl}_2$  и  $\text{Zn}(\text{Sem})_2\text{Cl}_2$  [20] показало, что каждый металл окружен в транс-планарном окружении двумя атомами кислорода и двумя гидразиновыми атомами азота, находящимися в углах искаженного квадрата, координация дополняется двумя атомами хлора по разные стороны от квадрата. Такая октаэдрическая координация, более или менее искаженная, очевидно, наблюдается также и у других дисемикарбазидных соединений [3]. Изучение ЭПР-спектра монокристалла  $\text{Cu}(\text{Sem})_2\text{Cl}_2$  [21] показало, что имеет место анизотропное обменное взаимодействие вместе с диполь-дипольным взаимодействием. В работе [22] был также исследован спектр ЭПР и измерена магнитная восприимчивость комплекса  $\text{Cu}(\text{Sem})_2\text{Cl}_2$  и сделан вывод о существовании ковалентной связи медь — лиганд и хелатном характере соединения.

Авторы [23–25] определили кристаллические структуры нитратных комплексов  $[\text{Cu}(\text{Sem})_2](\text{NO}_3)_2$  и  $[\text{Ni}(\text{Sem})_3](\text{NO}_3)_2$  методом РСА. Квадратное окружение атома меди формируется из аминных атомов азота гидразинового фрагмента и атомов кислорода группы  $\text{C}=\text{O}$  двух бидентатных молекул семикарбазида ( $\text{Cu}-\text{N}$  1.928 Å,  $\text{Cu}-\text{O}$  1.999 Å). Аксиальные позиции заняты атомами кислорода внешнесферных анионов  $\text{NO}_3^-$  ( $\text{Cu}-\text{O}$  2.505 Å). Комплексные катионы и анионы  $\text{NO}_3^-$  связаны в каркас водородными связями типа  $\text{N}-\text{H}\cdots\text{O}$  [23]. В координационном соединении  $[\text{Ni}(\text{Sem})_3](\text{NO}_3)_2$  [24, 25] ионная структура комплекса включает катионы  $[\text{Ni}(\text{NH}_2\text{NHC(O)NH}_2)_3]^{2+}$  с октаэдрическим окружением никеля и анионы  $\text{NO}_3^-$ . Молекулы семикарбазида связаны с атомом Ni через атомы O и N аминогруппы гидразинового

фрагмента, образуя почти планарные 5-членные хелатные кольца таким образом, что три атома кислорода образуют одну из граней октаэдра. Средние длины связей Ni-O и Ni-N равняются соответственно 2.057 и 2.087 Å, средние величины хелатных углов ONiN составляют 79.29°. Во фрагменте лиганда ON<sub>2</sub>C длины связей являются средними между длинами двойных и одинарных связей. Молекулы связаны в трехмерную упаковку межмолекулярными водородными связями.

Установлено, что MCl<sub>2</sub>·2(Sem·HCl), где M = Mn, Zn, относятся к тетрацидокомплексам [2]. Структура комплекса цинка с солянокислым семикарбазидом состоит из комплексных тетраэдрических анионов [ZnCl<sub>4</sub>]<sup>2-</sup> и катионов — протонированных молекул семикарбазида [19].

Применение в качестве анионов карбоксилат-анионов позволило получить координационные соединения, где семикарбазид координирован по-разному. В карбоксилатных комплексах семикарбазид является либо бидентатным и координируется с металлом через атом кислорода и азота гидразинового фрагмента с образованием пятичленного хелатного цикла, либо монодентатным с координацией через кислород в зависимости от аниона взятой соли металла и мольного соотношения реагентов. Монодентатная функция семикарбазида реализуется для комплексов состава 1 : 4 и для голубого Co(Sem)<sub>3</sub>(Benz)<sub>2</sub> [16, 17].

Координационные соединения с семикарбазидом могут представлять и практический интерес. Так, комплекс состава Zn(Sem)<sub>3</sub>(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> наряду с другими азотсодержащими комплексами предложен в качестве потенциального источника газов для наполнения автомобильных подушек безопасности [26].

Семикарбазид-нитратные комплексы 3d-металлов могут также использоваться как молекулярные прекурсоры для мелкодисперсных неорганических материалов, образующихся при горении [23–25]. Так, горение комплекса [Ni(Sem)<sub>3</sub>](NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> в атмосфере азота дает мелкодисперсный металлический никель, а из [Cu(Sem)<sub>2</sub>](NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> образуется мелкодисперсная медь. Это представляет интерес с точки зрения развития новых подходов к приготовлению частиц соответствующих металлов.

Нами была изучена каталитическая активность семикарбазидных комплексов валератов и бензоатов 3d-металлов в разложении пероксида водорода и показано, что даже в нейтральной среде все комплексы, кроме цинкового, ускоряют реакцию разложения H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> [27].

Еще одна область применения, наиболее вероятной причиной чего, возможно, является комплексообразование, — это способность семикарбазида ингибировать коррозию мягкой стали в солянокислой среде [28]. Еще больший эффект производит 4-фенилсемикарбазид (4PhSem). Вместе с тем 4-фенилсемикарбазид как лиганд почти не исследовался. Первая работа по этому вопросу — статья Смита еще 1937 года [4]. Им были получены соединения M(4PhSem)<sub>3</sub>X<sub>2</sub> (M = Ni, X = Cl<sup>-</sup>, NO<sub>3</sub><sup>-</sup>, ½ SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>; M = Co, X = Cl<sup>-</sup>) и Fe(4PhSem)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Кроме того, были получены комплексы перхлоратов никеля, кобальта и меди состава [Ni(4PhSem)<sub>3</sub>](ClO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, [Co(4PhSem)<sub>3</sub>](ClO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>·H<sub>2</sub>O, [Cu(4PhSem)<sub>2</sub>](ClO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> [29]. На основании данных электронной спектроскопии и магнетохимических измерений сделаны выводы о псевдооктаэ-

дрическом строении  $[Ni(4PhSem)_3](ClO_4)_2$  и  $[Co(4PhSem)_3](ClO_4)_2 \cdot H_2O$  с пятычленными циклами и хелатными узлами  $MN_3O_3$ , образуемыми атомами кислорода карбонильной группы и атомами азота гидразинового фрагмента 4-фенилсемикарбазида. Для комплекса  $[Cu(4PhSem)_2](ClO_4)_2$  с привлечением данных ЭПР предполагается плоский хелатный узел  $CuN_2O_2$ . В твердом состоянии это устойчивое кристаллическое вещество. При растворении в воде или этаноле соединение  $[Cu(4PhSem)_2](ClO_4)_2$ , в отличие от аналогичного комплекса с незамещенным семикарбазидом, подвергается реакции внутримолекулярного окисления — восстановления, в результате чего со временем разлагается.

Авторы [29] констатируют, что замещение атома водорода на фенильную группу в положении 4 семикарбазида не оказывает существенного влияния на структуру и электронное строение образующихся комплексов, однако приводит к снижению растворимости комплексов в воде и возрастанию реакционной способности комплексов меди(II).

Нами синтезирован ряд комплексов хлоридов и нитратов кобальта(II), никеля(II) и меди(II) с 4-фенилсемикарбазидом состава  $M(4PhSem)_nX_2$  ( $n = 2$ ,  $M = Cu$ ,  $X = Cl^-$ ,  $1/2SO_4^{2-}$ ,  $Val^-$ ,  $Benz^-$ ,  $1/2Ox^{2-}$ ;  $n = 3$ ,  $X = Cl^-$ ,  $M = Co$ ,  $Ni$ ;  $M = Cu$ ,  $X = NO_3^-$ ,  $Pht^{2-}$ ,  $M(4PhSem)_4(H_2O)_2(NO_3)_2 \cdot mH_2O$  ( $M = Ni$ ,  $m = 2$ ;  $M = Co$ ,  $m = 0$ ) [30–33] и показано, что 4-фенилсемикарбазид монодентатен с координацией через кислород в комплексах с нитратами кобальта(II) и никеля(II) и оксалатом меди(II) и бидентатен с координацией через атомы кислорода и азота во всех остальных комплексах.

## Литература

1. Кристаллическая и молекулярная структура  $Zn(H_2NNHCONH_2)Cl_2$  и  $ZnCl_2 \cdot 2(H_2NCONHNH_2 \cdot HCl)$  / Чукланова Е. Б., Токтомаматов А., Мурзубраимов Б., Гусев А. И. // Коорд. химия. — 1988. — Т. 14, № 4. — С. 519–523.
2. Мурзубраимов Б., Штремблер Г. И. Исследование ИК спектров поглощения комплексных соединений семикарбазида и тиосемикарбазида с хлоридами некоторых переходных металлов // Ж. неорган. химии. — 1982. — Т. 27, № 6. — С. 1473–1475.
3. Boldrini P. Semicarbazide complexes with metal chlorides // Can. J. Chem. — 1971. — Vol. 49, № 9. — P. 1564–1567.
4. Smith G. Stanley. Co-ordination Compounds of Semicarbazide, Phenylsemicarbazide, m-Tolylsemicarbazide, and Aminoguanidine // J. Chem. Soc. — 1937. — № 275. — P. 1354–1358.
5. Campbell M. J. M., Grzeskowiak R. Some copper complexes of semicarbazide // J. Inorg. and Nucl. Chem. — 1968. — Vol. 30, № 7. — P. 1865–1871.
6. Crystal and molecular structures of the orthorhombic and monoclinic isomers of catena-di- $\mu$ -chloro-semicarbazidecopper(II) / Chiesi Villa A., Gaetani Manfredotti A., Nardelli M., Pelizzi G. // J. Chem. Cryst. — 1971. — Vol. 1, № 3. — P. 245–251.
7. Координационные соединения тетрахлоридов титана, циркония и гафния с семикарбазидом / Конунова Ц. Б., Цивадзе А. Ю., Смирнов А. Н., Кудрицкая С. А. — Кишинев, 1981. — Деп. ОНИИТЭХИМ, г. Черкассы, 17.08.1981, № 782хп-Д81.
8. Campbell M. J. M., Grzeskowiak R., Taylor F. B. Magnetic properties of some copper(II) complexes of 2,2'-azopyridine, semicarbazide, thiosemicarbazide and 2,3-dimethylquinoxaline // J. Chem. Soc. — 1970. — A. № 1. — P. 19–22.
9. Campbell M. J. M., Grzeskowiak R., Goldstein M. The far-infrared spectra ( $450–80 \text{ cm}^{-1}$ ) of some complexes formed by semicarbazide, thiosemicarbazide, acetone semicarbazone, and

- 1,2,4-triazole with cupric halides and oxyacid salts // Spectrochim. Acta. — 1968. — Vol. A24, № 8. — P. 1149–1159.
10. Комплексы меди с этилендиамином и семикарбазидом, содержащие гексанитрокобальтат (3-)ион / Савельева З. А., Богуславский Е. Г., Шелудякова Л. А., Ларионов С. В. // Изв. СО АН СССР. Хим.н. — 1990. — № 2. — С. 38–44.
11. Dey K., Sen S. K., Bhak J. K. Reactions of metal  $\beta$ -diketonates — III. Reactions of bis(acetylacetonato)cobalt(II) with chelating ligands // J. Indian Chem. Soc. — 1979. — Vol. 56, № 8. — P. 833–835.
12. Dey K., Sen S. K. Reactions of metal  $\beta$ -diketonates — I. Reactions of bis(acetylacetonato)nickel(II) with chelating ligands // J. Indian Chem. Soc. — 1977. — Vol. 54. № 5. — P. 447–450.
13. Dey K., Sen S. K. Reactions of metal  $\beta$ -diketonates — II. Reactions of bis(acetylacetonato)copper (II) dihydrate with chelating ligands containing at least one amino group // J. Indian Chem. Soc. — 1979. — Vol. A17, № 2. — P. 137–141.
14. ИК-спектроскопическое исследование комплексных соединений семикарбазида и тиосемикарбазида с ацетатом цинка / Богданов А. В., Ермаканова Ф., Исаков Х., Усманов С., Тогатаев Т. // Тез докл. 8 Всес. совещ. по физ-хим. анал. — Саратов. 1991. — Ч.2. — С. 64.
15. Мурзубраимов Б., Штремблер Г. И. Семикарбазидные и тиосемикарбазидные комплексы хлоридов некоторых переходных металлов // Сб. «XI Менделеевский съезд по общ. и прикл. химии. Реф. докл. и сообщ. № 1». — М.: Наука, 1975. — С. 109.
16. Кокшарова Т. В., Гриценко И. С., Стоянова И. В. Координационные соединения валератов и бензоатов кобальта(II), никеля(II) и меди(II) с семикарбазидом // Ж. общ. химии. — 2006. — Т. 76, № 6. — С. 901–909.
17. Кокшарова Т. В., Гриценко И. С. Синтез и характеристика координационных соединений валератов и бензоатов марганца(II), железа(II) и цинка(II) с семикарбазидом // Вісник Одеського національного університету. — 2005. — Т. 10, вип. 8. Хімія. — С.40–48.
18. Sastry B. A., Sastry G. S. E. S. R. studies on mono-semicarbazide copper (II) chloride // Physica. — 1971. — Vol. 54, № 1. — P. 20–28.
19. Строение комплекса хлорида цинка с семикарбазидом  $(ZnCl_2H_2NNHCONH_2)_2$  / Гусев А. И., Чукланова Е. Б., Мурзубраимов Б., Токтомаматов А. // Коорд. химия. — 1985. — Т. 11, № 8. — С. 1154–1155.
20. The crystal structures of semicarbazide complexes of copper(II) and zinc chlorides // Nardelli M., Gasparri G. F., Boldrini P., Battistini G. G. // Acta crystallogr. — 1965. — Vol. 19, № 4. — P. 491–500.
21. De D. K., Goshal A. K. Studies of  $g_{\text{tensor}}$  and the role of anisotropic exchange interaction in the EPR linewidth of bis-semicarbazide copper(II) chloride // J. Phys. Chem. Solids. — 1988. — Vol. 49, № 9. — P. 1091–1094.
22. Электронный парамагнитный резонанс комплексов меди(II) с семикарбазидом, тиосемикарбазидом и сelenосемикарбазидом / Сунцов Е. В., Романов А. М., Аблов А. В., Гэрбэлэу Н. В. // Ж. структурн. химии. — 1970. — Т. 11. № 3. — С. 437–442.
23. Романенко Г. В., Савельева З. А., Ларионов С. В. Кристаллическая структура нитрата бис(семикарбазид)меди(II)  $[\text{Cu}(\text{NH}_2\text{NHC(O)NH}_2)_2](\text{NO}_3)_2$  // Ж. структурн. химии. — 2007. — Т. 48, № 2. — С. 370–373.
24. Кристаллическая структура нитрата трис(семикарбазид)никеля(II)  $[\text{Ni}(\text{NH}_2\text{NHC(O)NH}_2)_3](\text{NO}_3)_2$  / Романенко Г. В., Савельева З. А., Подберезская Н. В., Ларионов С. В. // Ж. структурн. химии. — 1999. — Т. 40, № 1. — С. 191–195.
25. Study on two coordination compounds using semicarbazide (SCZ) as bidentate ligand:  $[\text{Ni}(\text{SCZ})_3](\text{NO}_3)_2$  and  $\text{Cu}(\text{SCZ})_2\text{Cl}_2$  / Jin-Yu Guo, Gui-Xia Ma, Tong-Lai Zhang, Jian-Guo Zhang, Yan-Hong Liu // Trans. Met. Chem. — 2007. — Vol. 32, № 4. — P. 413–418.
26. Akiyoshi M., Nakamura H., Hara Y. Thermal behavior of various metal complex nitrate. 1. Qualitative gas evolution behavior // Kagaku gakkaishi. J. Jap. Explos. Soc. — 1999. — Vol. 60, № 6. — P. 274–278 // РЖХим. 01.18–19B.154.
27. Кокшарова Т. В., Гриценко И. С. Каталитическая активность семикарбазидных комплексов валератов и бензоатов 3d-металлов в разложении пероксида водорода // Укр. хим. журн. — 2007. — Т. 73, № 10. — С. 97–100.

28. Ita B. I., Offiong O. E. Corrosion inhibitory properties of 4-phenylsemicarbazide and semicarbazide on mild steel in hydrochloric acid // Materials Chem. Phys. — 1999. — Vol. 59, № 2. — P. 179–184.
29. Ларионов С. В., Савельева З. А. Комплексные соединения никеля, кобальта, меди с 4-фенилсемикарбазидом и 4-фенилтиосемикарбазидом // Ж. неорган. химии. — 1991. — Т. 36, № 1. — С. 83–87.
30. Кокшарова Т. В., Самбурукский С. Э. Координационные соединения хлоридов и нитратов кобальта(II), никеля(II) и меди(II) с 4-фенилсемикарбазидом. Вісник Одеського національного університету. — 2007. — Т. 12, вип. 1. Хімія. — С. 71–77.
31. Координационные соединения медных солей неорганических и органических кислот с 4-фенилсемикарбазидом / Кокшарова Т. В., Гриценко И. С., Самбурукский С. Э., Барапов Н. А. // Вісник Одеського національного університету. — 2007. — Т. 12, вип. 9. Хімія. — С. 73–78.
32. Синтез 4-фенилсемикарбазидного комплекса хлорида меди(II) и продукта его взаимодействия с 1,4,7,10,13,16-гексаоксациклооктадеканом (18K6). Кристаллическая структура комплекса  $[\text{CuCl}_2(\text{H}_2\text{O})_2] \cdot 18\text{K}6 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  / Анцышкина А. С., Садиков Г. Г., Кокшарова Т. В., Сергиенко В. С. // Ж. неорган. химии. — 2004. — Т. 49, № 11. — С. 1797–1801.
33. Синтез 4-фенилсемикарбазидного комплекса нитрата меди(II) и продукта его взаимодействия с 1,4,7,10,13,16-гексаоксациклооктадеканом (18K6). Кристаллическая структура комплекса  $[\text{Cu}(\text{NO}_3)_2(\text{H}_2\text{O})_3] \cdot 18\text{K}6$  / Садиков Г. Г., Кокшарова Т. В., Анцышкина А. С., Сергиенко В. С. // Ж. неорган. химии. — 2005. — Т. 50, № 2. — С. 236–242.

**Т. В. Кокшарова, І. С. Гриценко, Т. В. Мандзій**  
Одеський національний університет імені І. І. Мечникова,  
кафедра неорганічної хімії та хімічної екології,  
вул. Дворянська, 2, Одеса, 65082, Україна

## КООРДИНАЦІЙНІ СПОЛУКИ 3d-МЕТАЛІВ З СЕМІКАРБАЗИДОМ

### Резюме

В огляді проілюстровані різні аспекти хімії координаційних сполук семікарбазиду з 3d-металами: склад, будова, фізико-хімічні властивості, можливі області застосування.

**Ключові слова:** семікарбазид, координаційні сполуки, 3d-метали

**T. V. Koksharova, I. S. Gritsenko, T. V. Mandziy**  
I. I. Mechnikov Odessa National University,  
Department of Inorganic Chemistry and Chemical Ecology,  
Dvoryanskaya St., 2, Odessa, 65082, Ukraine

## 3d-METAL SEMICARBAZIDE COMPLEXES

### Summary

The various aspects of the 3d-metal semicarbazide complexes chemistry such as composition, structure, physicochemical properties, possible fields of application — have been illustrated in this review.

**Key words:** semicarbazide, complexes, 3d-metals.