

ИЗВЕСТИЯ  
ТОМСКОГО ОРДЕНА ТРУДОВОГО КРАСНОГО ЗНАМЕНИ ПОЛИТЕХНИЧЕСКОГО  
ИНСТИТУТА им. С.М.КИРОВА

■ 251

1970

Использование иона нитрата как акцептора  
электронов в замороженных растворах

И.А. Батюк, В.Н. Белевский, Л.Т.Бугаенко

(Представлена научным семинаром кафедры радиационной химии)

Определение выхода электронов, возникающих при действии ионизирующего излучения на твёрдые вещества, является весьма важной экспериментальной задачей. В жидкых растворах выход электронов, избежавших рекомбинации в ионах, определяется обычно по степени превращения какого-либо акцептора. Одним из эффективных акцепторов является ион нитрата, константа скорости реакции которого с гидратированным электроном составляет величину порядка  $1 \cdot 10^{10}$  л/моль.сек. /1/. В замороженных водных растворах ион нитрата также является акцептором электронов, хотя и менее эффективным, чем в жидкой фазе. Так, если в жидкой фазе все электроны захватываются ионами нитрата при концентрации последнего  $\sim 10^{-3}$  М, то в замороженных при  $-196^{\circ}\text{C}$  растворах только при концентрации  $10^{-1}$  М и даже выше /2/. Ион-радикалы  $\text{NO}_3^{\cdot-}$ , образующиеся в результате захвата электронов ионами нитрата, при разогревании матрицы превращаются в ионы нитрита, по выходу которого можно найти выход электронов, как это делалось, например, в работе /3/. Однако при этом нужно показать, что ион нитрита возникает только за счет реакции электрона с ионом нитрата. В настоящей работе мы попытаемся выяснить, выполняется ли это условие в случае щелочной и перхлоратной матриц.

Методика эксперимента

Замороженные при  $-196^{\circ}\text{C}$  водные растворы  $\text{NaClO}_4$  (8М) и  $\text{NaOH}$  (9М) облучались  $\gamma$ -лучами  $\text{Co}^{60}$  и рентгеновскими лучами с максимальной энергией 60 кэв, как описано в работах /4,5/. Все растворы готовились на дистилляте, перед облучением воздух вытеснялся азотом. Реактивы марки "х.ч." были дополнительно перекристаллизованы. Ион нитрита определялся спектрофотометрически с реагентом Грисса после размораживания.

ния облученных образцов. Образцы для снятия спектров ЭПР облучались в ампулах из стекла Луч-2. Измерения проводились на радиоспектрометре РЭ-1301 /5/.

#### Результаты и их обсуждение

Мы исследовали зависимость выхода образования ион-радикалов  $\text{NO}_3^{\cdot}$  и ионов нитрита от концентрации нитрата натрия в 8М водном растворе перхлората натрия и 9М водном растворе гидроокиси натрия, облученных при температуре жидкого азота. На рис. I приведены кривые накопления иона нитрита в обеих матрицах. В случае перхлоратной матрицы при низкой концентрации ионов нитрата (< 0,05M) кривая накопления ионов нитрита нелинейна и с увеличением дозы быстро достигается стационарная концентрация нитрита, величина которой тем ниже, чем меньше концентрация ионов нитрата, причем зависимость концентрации ионов нитрита от дозы удовлетворительно описывается экспоненциальной формулой:

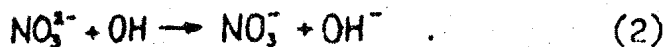
$$C = C_{\infty} (1 - e^{-kD}) \quad , \quad (I)$$

где  $C$  и  $C_{\infty}$  - концентрации ионов нитрита при данной и при бесконечно большой дозе  $D$ ,  $k$  - константа. Начальный выход ионов нитрита в этих растворах рассчитывался по формуле (I). Для высоких концентраций ионов нитрата кривые накопления ионов нитрита практически линейны. В щелочной матрице кривые накопления ионов нитрита линейны при всех концентрациях ионов нитрата в интервале  $10^{-3}$ -2M.

Кривые накопления ион-радикала  $\text{NO}_3^{\cdot}$  были сняты в перхлоратной матрице. При больших дозах кривые накопления  $\text{NO}_3^{\cdot}$  также нелинейны.

Нелинейность кривых накопления ионов нитрита и ион-радикалов  $\text{NO}_3^{\cdot}$  в случае перхлоратной матрицы свидетельствует о наличии обратных реакций непосредственно во время облучения а также, возможно, и при расплавлении матрицы. Таким обратным процессом может быть, например, реакция ион-радикала

$\text{NO}_3^{\cdot}$  с радикалом OH:



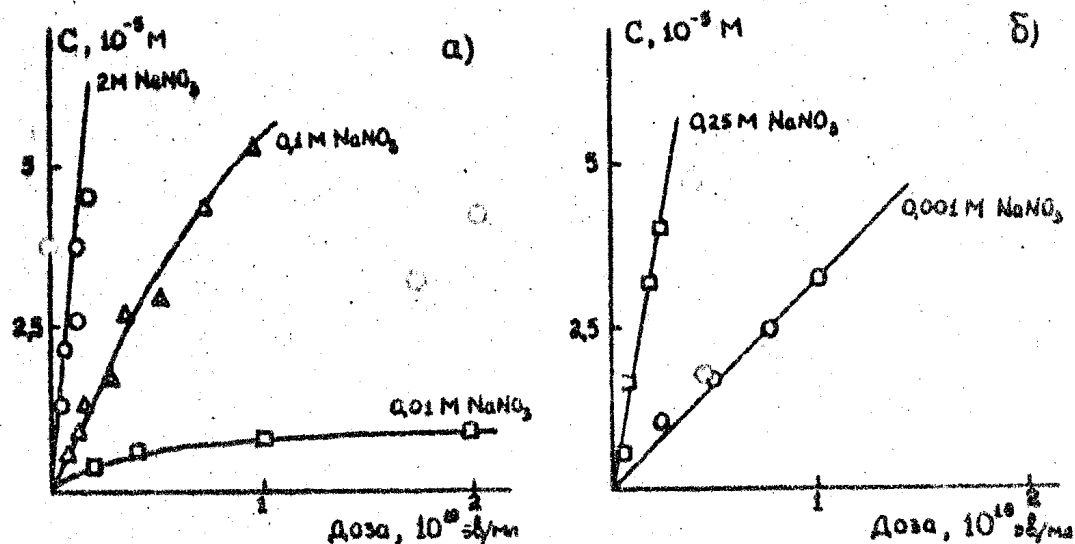
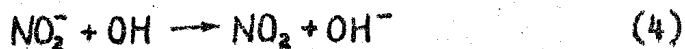


Рис. I. Кривые накопления ионов нитрита в перхлоратной (а) и щелочной матрицах (б).

Ион нитрита может окисляться, например, атомами кислорода, которые возникают при прямом действии излучения на ион перхлората:



или радикалами OH:



Как известно для жидких растворов, ион-радикал O<sup>·</sup> является значительно более слабым окислителем. Видимо, поэтому в щелочной матрице кривые накопления иона нитрита в исследованном интервале доз линейны.

На рис. 2 представлена зависимость выходов ионов нитрита и ион-радикалов NO<sub>2</sub><sup>·</sup> от концентрации ионов нитрата в перхлоратной и щелочной матрицах. Для 0,1М раствора NaNO<sub>3</sub> в 8М NaClO<sub>4</sub> получено практически такое же значение G(NO<sub>2</sub><sup>·</sup>), что и по данным работы /3/ в 0,1М растворе NaNO<sub>3</sub> в 10М NaClO<sub>4</sub>. Для щелочной матрицы полученные нами значения G(NO<sub>2</sub><sup>·</sup>) для соответствующих концентраций нитрата ниже приведенных в работе /3/. Постоянное значение выходов ионов нитрита и ион-радикалов NO<sub>2</sub><sup>·</sup> достигается при концентрации ионов нитрата

равной 0,7М. В щелочной матрице  $G(\text{NO}_2^-) = 1,7 \pm 0,1$ , в перхлоратной  $G(\text{NO}_2^-) = 2,3$ , а  $G(\text{NO}_3^{\cdot -}) = 2,8$  частиц на 100 эв.

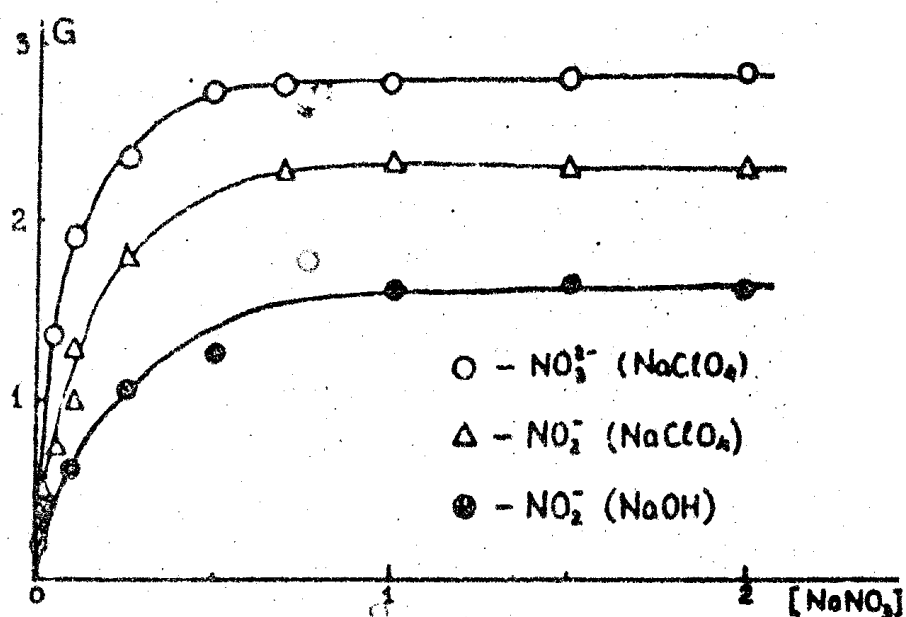
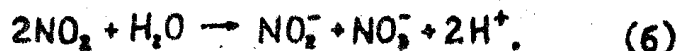
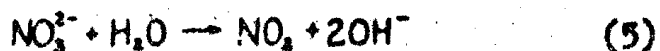


Рис.2. Зависимость выходов ионов нитрита и ион-радикалов  $\text{NO}_2^{\cdot -}$  от концентрации нитрата.

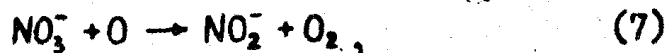
Ион нитрита образуется при разогревании за счет реакций:



По стехиометрии один ион нитрита соответствует двум ион-радикалам  $\text{NO}_2^{\cdot -}$ . Согласно данным работы /3/, в щелочной матрице  $2G(\text{NO}_2^-) = G(\text{NO}_3^{\cdot -})$ , но в перхлоратной матрице это соотношение не выполняется, и  $2G(\text{NO}_2^-) > G(\text{NO}_3^{\cdot -})$ .

Возможно несколько причин, в результате которых приведенное выше равенство будет нарушено.

1. Ион-радикал  $\text{NO}_3^{\cdot -}$  не является единственным предшественником иона нитрита. Например, возможна реакция атомарного кислорода с ионом нитрата:



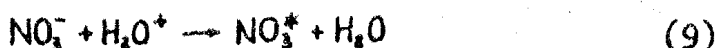
которая также приводит к образованию иона нитрита.

2. Ион нитрата снижает возбуждение с ионов перхлората и

сам распадается на ион нитрита и кислород:

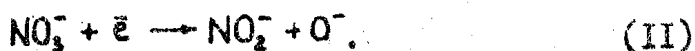


3. Одновременно с ион-радикалом  $\text{NO}_3^*$  возникает окись азота, которая не наблюдается в спектре ЭПР, но с реагентом Грисса взаимодействует как ион нитрита. Поскольку в щелочной матрице  $G(\text{NO}_3^*) = 2G(\text{NO}_2^-)$ , можно было бы предположить, что  $\text{NO}$  образуется в результате следующей последовательности реакций:



В щелочной матрице ионы  $\text{H}_2\text{O}^+$  быстро реагируют с ионами  $\text{OH}^-$ , защищая тем самым ион нитрата от разрушения.

4. Присоединение электрона к иону нитрата с диссоциативной ионизацией:



Эта реакция должна была бы идти в обеих матрицах, но так как различие в величинах выходов нитрита и ион-радикалов наблюдается только в перхлоратной матрице, то реакция (II) мало вероятна.

Наиболее вероятными причинами невыполнения в перхлоратной матрице равенства  $G(\text{NO}_3^*) = 2G(\text{NO}_2^-)$  нам представляется первая и вторая из перечисленных выше.

Таким образом, если в щелочной матрице ион нитрата является специфическим акцептором электронов /3/, то в перхлоратной матрице ион нитрата является акцептором не только электронов, выход продукта его превращения – иона нитрита – превышает выход электронов, образующихся при действии излучения. Определением выхода электронов в матрице по выходу ионов нитрита можно пользоваться только в том случае, если доказано, что выполняется равенство  $G(\text{NO}_3^*) = 2G(\text{NO}_2^-)$ .

Московский Государственный Университет  
Химический факультет

Литература

1. А.К. Пикаев. Сольватированный электрон в радиационной химии. М., Наука, 1969, стр. 151.
2. Л.Т. Бугаенко, О.С. Поволоцкая. Химия высоких энергий, I, 480 (1967). 8
3. Б.Г. Ермов, Э.Лю, А.К. Пикаев. Химия высоких энергий, I, 544 (1967).
4. В.Н. Белевский, Л.Т. Бугаенко. Химия высоких энергий, I, 253 (1967).
5. В.Н. Белевский, Л.Т. Бугаенко. ЖФХ, 39, 2958 (1965).