

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

Том 128

1965

Ю. А. КАРБАИНОВ, А. Г. СТРОМБЕРГ

ИЗУЧЕНИЕ ЭЛЕКТРОПРОВОДНОСТИ ДВОЙНЫХ СМЕСЕЙ  
С АЛИФАТИЧЕСКИМИ КИСЛОРОДСОДЕРЖАЩИМИ  
СОЕДИНЕНИЯМИ С ЦЕЛЬЮ ОПРЕДЕЛЕНИЯ  
МИКРОПРИМЕСЕЙ В  $\text{SiCl}_4$  ВЫСОКОЙ ЧИСТОТЫ

(Представлена научным семинаром кафедры физической химии)

Странатан и Стронг [1] в 1927 году изучали вязкость и электропроводность системы  $\text{SnCl}_4$ — $\text{CH}_3\text{COOH}$ . Позднее более обстоятельно электропроводность, вязкость и плотность этой системы изучалась Усановичем и Калабановской [2]. В данной системе хлорное олово рассматривается авторами как аprotонная кислота, ледяная уксусная, как основание [3]. Резкое увеличение электропроводности, наблюдаемое при 22—23 мол.%  $\text{SnCl}_4$ , авторы объясняют наличием кислотно-основного взаимодействия, приводящего к образованию соединения комплексного характера.

Несколько нам известно, в литературе нет данных по электропроводности двойных смесей четыреххлористого кремния с органическими кислородсодержащими соединениями. Задачей данной работы является изучение электропроводности двойных смесей из четыреххлористого кремния с алифатическими кислородсодержащими соединениями с целью нахождения подходящей системы для определения микропримесей ( $10^{-5} \div 10^{-7}$ ) в четыреххлористом кремнии высокой чистоты методом амальгамной полярографии с накоплением. Для измерения электропроводности, которое производилось по методу Колърауша, использовался сосуд, специально предназначенный для растворов с большим сопротивлением. В схему установки входили: генератор звуковой частоты ГЗ—2, мост постоянного тока МО—47 и в качестве нуль-инструмента — электронный осциллограф «Дюоскор». Четыреххлористый кремний хранился в запаянных кварцевых ампулах, которые разбивались непосредственно перед измерениями. Исследования проводились в условиях, совершенно исключающих доступ влаги. Но даже в таком случае иногда наблюдалось образование продуктов разложения  $\text{SiCl}_4$ , которые создавали определенную трудность в работе. Все реактивы были тщательно обезвожены. Ледяная уксусная кислота, например, дополнительно обезвоживалась многократным вымораживанием. Ацетат натрия обезвоживался прокаливанием в тигле. В работе использовались абсолютные н-пропиловый и изо-пропиловый спирты. Нами изучена электропроводность двойных смесей четыреххлористого кремния с уксусной кислотой, хлоруксусной кислотой, этиловым эфиром хлоруксусной кислоты, анизолом, н-пропиловым и изо-пропиловым спиртами при  $18^\circ$  в интервале концентраций от 0 до 30 мол. %  $\text{SiCl}_4$ .

В целях повышения электропроводности системы  $\text{SiCl}_4-\text{CH}_3\text{COOH}$  производились добавки обезвоженного ацетата натрия. Результаты измерений собраны в табл. 1 и изображены графически на рис. 1.

Таблица 1

Мол. % $\text{SiCl}_4$	$\text{CH}_3\text{COOH}$ $\times \cdot 10^6$	Мол. % $\text{SiCl}_4$	$\text{CH}_3\text{COOH} +$ $\text{CH}_3\text{COONa}$ (200 $\text{мл} + 1 \text{ г}$ )		$\text{CH}_3\text{COOH} +$ $\text{CH}_3\text{COONa}$ (100 $\text{мл} + 2 \text{ г}$ )		Мол. % $\text{SiCl}_4$	$\text{CH}_2\text{ClCOOH}$ $\times \cdot 10^6$	Мол. % $\text{SiCl}_4$	н-проп. спирт $\times \cdot 10^3$	изо-проп. спирт $\times \cdot 10^3$
			2	3	4	5					
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10		
2,5	6,8	2,5	11,9	—	2,7	14,10	2,5	3,86	3,86		
3,9	10,4	4,3	19,8	43,7	3,3	15,4					
6,65	12,6				6,2	10,7					
9,02	12,4	6,0	18,9	63,0	7,75	9,7	3,4	6,43	—		
10	12,8				8,8	8,7	4,0	9,65	8,78		
15	6,95	9,6	14,8	—	11,7	7,3					
20	4,42				14,2	6,3					
							6,3	12,86	9,91		
25	1,92	14,0	9,45	35,8	16,5	5,5					
30	1,80				18,7	4,96	9,8	11,03	9,50		
38	0,10	20		15,1	25,5	6,70	10	7,4			
50	0,40				27,4	0,42	12	—	8,8		

где по оси абсцисс отложены молекулярные проценты, по оси ординат — удельная электропроводность. На всех кривых наблюдается резкий максимум электропроводности в области 6—8 мол. %  $\text{SiCl}_4$ . Кривая 1 удельной электропроводности проходит через резкий максимум при концентрации 6,65 мол. %  $\text{SiCl}_4$ .  $\kappa_{\max} = 12,6 \cdot 10^{-6} \text{ ом}^{-1} \text{ см}^{-1}$ . Дальше кривая удельной электропроводности также резко падает и уже при 50 мол. %  $\text{SiCl}_4$   $\kappa = 0,40 \cdot 10^{-6}$ . В результате добавки ацетата натрия из расчета 1 г на 200 мл  $\text{CH}_3\text{COOH}$   $\kappa_{\max} = 19,8 \cdot 10^{-6}$ , а с повышением концентрации ацетата натрия в 4 раза максимальное значение электропроводности достигает величины  $\kappa_{\max} = 63,0 \cdot 10^{-6}$ , то есть примерно в 5 раз больше электропроводности двойной системы. Максимум электропроводности с увеличением концентрации ацетата натрия смещается в сторону больших мол. %  $\text{SiCl}_4$ . В случае сmonoхлоруксусной кислотой (кривая 2)  $\kappa_{\max} = 15,4 \cdot 10^{-6}$  при 3,3 мол. %  $\text{SiCl}_4$ , а с этиловым эфиром м-хлоруксусной кислоты  $\kappa_{\max} \approx 4,1 \cdot 10^{-6}$ , в случае с анизолом  $\kappa_{\max} \approx 4,6 \cdot 10^{-6}$ . Наибольшим значением электропроводности обладает система  $\text{SiCl}_4-\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$ , где  $\kappa_{\max} = 12,86 \cdot 10^{-3}$ , при 6,3 мол. %  $\text{SiCl}_4$ . Для изо-пропилового спирта максимальное значение электропроводности  $\kappa_{\max} = 9,91 \cdot 10^{-3}$ . Эта система может быть использована для амальгамно-полярографического определения микропримесей в четыреххлористом кремнии высокой чистоты. Определенный интерес представляют системы  $\text{SiCl}_4-\text{HCOOH}$  и  $\text{SiCl}_4-\text{C}_6\text{H}_5\text{N}$ .

Теоретически можно было бы предсказать, что система  $\text{SiCl}_4-\text{HCOOH}$  должна быть аналогичной системе  $\text{SiCl}_4-\text{CH}_3\text{COOH}$ . Однако при смешивании компонентов наблюдалось их энергичное взаимодействие, сопровождавшееся сильным разогреванием реакцион-

ной массы, и образованием гелеобразного продукта. Само собой разумеется, что изучить электропроводность этой системы из-за указанных выше причин не представлялось возможным. Также безуспешными оказались попытки измерить электропроводность системы  $\text{SiCl}_4$ — $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}$ . При самых незначительных добавках  $\text{SiCl}_4$  к пиридину, компоненты бурно взаимодействовали с образованием побочных продуктов.

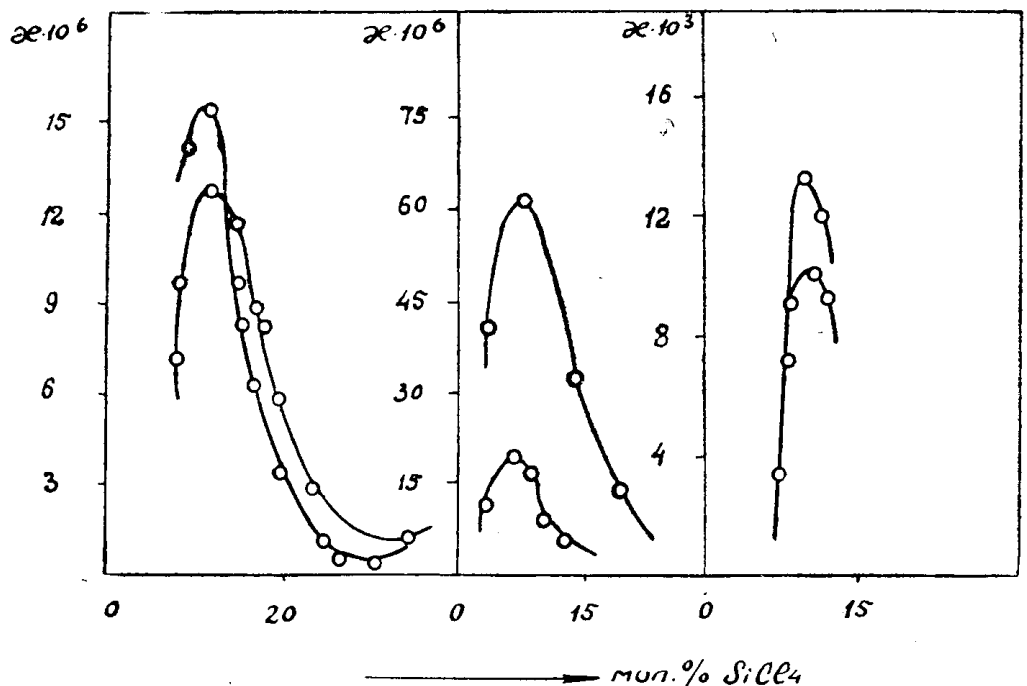
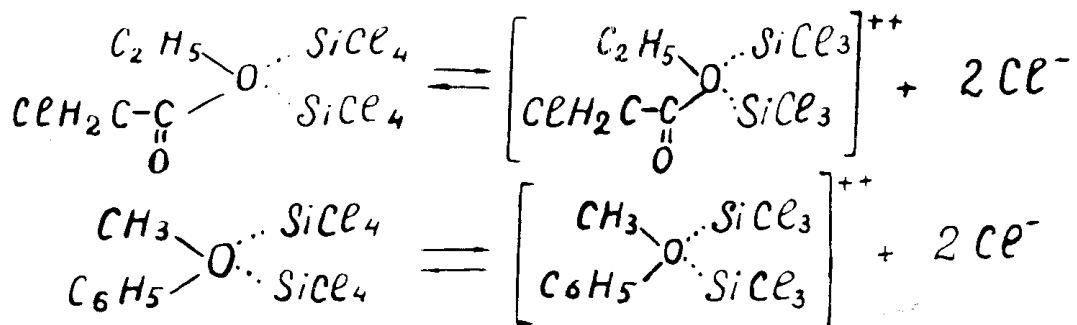


Рис. 1. Удельная электропроводность систем с алифатическими кислородсодержащими соединениями в интервале концентраций от 0 до 30 мол. %  $\text{SiCl}_4$  при 18°C: кривая 1 — уксусная кислота; 2 — хлоруксусная кислота (65°); 3 — уксусная кислота + ацетат натрия (1 г на 200 мл); 4 — уксусная кислота + ацетат натрия (2 г на 100 мл); 5 — изо-пропиловый спирт; 6 — н-пропиловый спирт.

Причину возникновения электропроводности мы склонны объяснить за счет образования проводящих ток комплексов с  $\text{SiCl}_4$ . Как утверждает Усанович [4], в случае с эфирами должны образовываться соединения оксониевого типа. В нашем случае предпочтительнее считать следующую схему их образования и диссоциации:



В системе  $\text{SiCl}_4$ — $\text{CH}_3\text{COOH}$  четыреххлористый кремний играет роль аprotонной кислоты. Диссоциация уксусной кислоты в этих ус-

ловиях исключена из-за отсутствия акцептора протонов. Здесь можно предположить такую схему образования комплексного соединения:



Таблица 2

	CH <sub>3</sub> COOH	CH <sub>3</sub> COONa (1 г на 200 мл)	CH <sub>3</sub> COONa (2 г на 100 мл)	CH <sub>2</sub> ClCOOH	н-пропил. спирт	изо-пропил. спирт
1	2	3	4	5	6	7
$\chi_{\max}$ $\text{ом}^{-1}\text{см}^{-1}$	$12,6 \cdot 10^{-6}$	$19,8 \cdot 10^{-6}$	$63,0 \cdot 10^{-6}$	$15,4 \cdot 10^{-6}$	$12,86 \cdot 10^{-3}$	$9,91 \cdot 10^{-3}$

Вначале образуется  $\text{SiCl}_4 \cdot 2 \text{CH}_3\text{COOH}$  — соединение, обладающее более сильными кислотными свойствами, чем  $\text{CH}_3\text{COOH}$ , оно вступает в кислотно-основное взаимодействие с уксусной кислотой с образованием  $\text{SiCl}_4 \cdot 3\text{CH}_3\text{COOH}$ . Последнее, наиболее вероятно, диссоциирует по схеме:



Аналогично в случае со спиртами, так как спирты здесь выполняют так же, как и уксусная кислота, роль основания,  $\text{SiCl}_4$  роль аprotонной кислоты.

### Выводы

1. Изучена электропроводность двойных смесей четыреххлористого кремния с алифатическими кислородсодержащими соединениями (уксусная кислота, хлоруксусная кислота, этиловый эфир хлоруксусной кислоты, анизол, пропиловый спирт и изопропиловый спирт) при 18°C в интервале концентраций от 0 до 30 мол. % четыреххлористого кремния. Кроме того, изучена электропроводность одной тройной системы четыреххлористый кремний — уксусная кислота — уксуснокислый натрий при разных концентрациях уксуснокислого натрия.

2. Показано, что во всех двойных системах при содержании 6—8 мол. % четыреххлористого кремния получается максимум электропроводности. Наибольшее значение максимума электропроводности среди изученных систем наблюдается для двойных систем с пропиоловым и изопропиловым спиртами ( $0,013$  и  $0,010 \text{ ом}^{-1} \text{ см}^{-1}$ ). Добавление уксуснокислого натрия к двойной системе: четыреххлористый кремний (8 мол. %) — уксусная кислота (92 мол. %) — позволяет увеличить электропроводность в 5 раз по сравнению с электропроводностью двойной системы.

3. Обсужден вопрос о роли комплексообразования в увеличении электропроводности изученных систем. В случае с уксусной кислотой, например, предполагается, что вначале образуется комплексное соединение типа  $\text{SiCl}_4 \cdot 2\text{CH}_3\text{COOH}$ , которое, являясь сильной комплексной кислотой, вступает в кислотно-основное взаимодействие с  $\text{CH}_3\text{COOH}$ . В результате образуется соединение  $\text{SiCl}_4 \cdot 3\text{CH}_3\text{COOH}$ , которое и обеспечивает соответствующую электропроводность системы, распадаясь на ионы:



4. Система — четыреххлористый кремний (92 %)-пропиловый спирт (8 %) — по величине электропроводности должна быть пригодна для

определения  $10^{-6} \div 10^{-7}\%$  примесей в четыреххлористом кремнии высокой чистоты методом амальгамной полярографии с накоплением.

#### ЛИТЕРАТУРА

1. I. D. S tr a n a t h a n, I. S t r o n g. I. Phys. Chem. 31, 1420, 1927.
  2. M. У с а н о в и ч, Е. К а л а б а н о в с к а я. Система  $\text{SnCl}_4 - \text{CH}_3\text{COOH}$ . ЖОХ, 7, 1235 (1947).
  3. М. Р а б и н о в и ч. Физико-химич. анализ системы  $\text{SnCl}_4 - \text{CH}_3\text{COOH}$ . Укр. хим. журнал 3, 410 (1928).
  4. М. У с а н о в и ч. Электрохимия эфирных растворов. ЖОХ, 6, 452 (1932).
-