следующие стадии:

- 1. Получение титанового прекурсора методом солевого гидролиза при температуре 135 ± 0.5 °C и при соотношении $TiO_2/LiCl=0.28-0.32$.
- 2. Смешивание высушенного прекурсора с солью лития (Li_2CO_3 или $\text{LiC}_2\text{H}_3\text{O}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$), избыток лития 6%, время перемешивания 10–15 минут.
- 3. Термообработка (синтез) шихты при температуре 850°С в течение 5 часов с использованием Li₂CO₃. Синтез ведут в алундовых кюветах с крышкой. Материал не требует последующего измельчения.

Солевой гидролиз раствора тетрахлорида титана проводили в солевой ванне хлорида лития с концентрацией LiCl-45% при температуре кипения $135\,^{\circ}C$.

В процессе гидролиза весь хлор-ион, содержавшийся в растворе тетрахлорида, выведен через конденсатор в виде 36%-ной соляной кислоты.

Пульпу, содержащую раствор хлорида лития и титановый прекурсор, фильтровали, маточный раствор использовали совместно с промывной водой в следующем эксперименте.

Промытый прекурсор сушили при темпера-

Список литературы

1. Сибиряков Р.В., Кудрявцев Е.Н., Агафонов Д.В., Нараев В.Н. Пиролитический синтез анодного материала $Li_4Ti_5O_{12}$ из титанил-

туре 100 °С. Высушенный прекурсор представлял собой белый рассыпчатый порошок состава ${\rm TiO}_{1,6}({\rm OH})_{0,8}$, имеющий по данным рентгенофазового анализа первичные частицы размером 5–6 нм со средним размером конгломератов 4,4–5,6 мкм.после синтеза ${\rm Li}_4{\rm Ti}_5{\rm O}_{12}$ средний размер частиц составляет 6,1 мкм.

Характеристика материала:

- 1. Максимальная начальная разрядная емкость лежит в интервале 158–160 мА ч/г при теоретической 175 мА ч/г.
- 2. Установлено, что емкость снижается при росте тока нагрузки. При возвращении тока нагрузки к малым значениям емкость полностью восстанавливается.
- 3. Деградация электродов при циклировании близка к нулю.
- 4. Методом РФА установлено, что параметр элементарной ячейки полученных порошков составляет 8.338-8.358 Å, размер ОКР составляет $\sim 60-70$ нм, реальный размер частиц лежит в пределах 30-40 нм.

Проведенные исследования показывают, что метод солевого гидролиза раствора пентох-лорида титана является перспективным и практически значимым.

карбоксилата лития // Современные проблемы науки и образования, 2012.- N = 5.

ПОЛУЧЕНИЕ И ИССЛЕДОВАНИЕ СТРУКТУРЫ ГИДРИДА И ФТОРИДА ДИСПРОЗИЯ

Я.В. Кучукова

Научные руководители – к.б.н., доцент А.С. Сачкова; д.х.н. Р.И. Крайденко

Национальный исследовательский Томский политехнический университет 634050, Россия, г. Томск, пр. Ленина 30, Kuchukova yana@mail.ru

Соединения диспрозия представляют большой научный и практический [1–5] интерес благодаря своим необычным физическим и химическим свойствам [1–3]. В связи с чем, изучение характеристик и разработка новых специальных способов получения данных соединений приобретают все большую актуальность, обусловленную необходимостью получения материалов с управляемыми физико-химическими и электрофизическими свойствами.

Целью данной работы является исследование структуры и свойств соединений диспрозия. В качестве объектов настоящего исследования выбраны фторид и гидрид диспрозия.

В работе был получен мелкодисперсный осадок трифторида диспрозия методом осаждения фторида из водных растворов в соответствии со следующими реакциями:

$$Dy_2O_3 + 6HNO_3 = 2Dy(NO_3)_3 + 3H_2O$$

 $Dy(NO_3)_3 + 3HF = DyF_3 + 3HNO_3$.

Синтез гидрида диспрозия в настоящем исследовании проводился в кварцевой трубе при действии потока водорода на металлический диспрозий по следующей реакции:

$$Dy + 3H_2 = 2DyH_3$$

Состав полученных образцов исследовали методом рентгенофазового анализа (РФА). Был выполнен анализ спектров исследуемых образцов полученных на дифрактометре Rigaku Miniflex 600 с использованием $CuK\alpha$ -излучения в интервале от 10° до 90° (2θ) с шагом сканирования 0.02° и скоростью съемки 2 град/мин. Идентификацию дифракционных максимумов и расчет областей когерентного рассеяния проводился с использованием базы данных JCPDS.

На основании полученных данных РФА установлено, что образец фторида диспрозия — хорошо окристаллизованный и однородный по параметрам решетки материал. Вещество идентифицировано как DyF_3 . Неравенство $\mathrm{a} \neq \mathrm{b} \neq \mathrm{c}$ ($\mathrm{a} = 6.45 \ \text{Å}, \, \mathrm{b} = 6.93 \ \text{Å}, \, \mathrm{c} = 4.37 \ \text{Å}$) и углы равные 90° указывают на параметры ромбической кристаллической решетки.

Образец гидрида диспрозия представляет собой монофазный продукт состава DyH_3 , имеющий пространственную группу элементарной ячейки с размерами a=b=3,65 Å; c=6,36 Å, где $a=b\neq c$ и углами $\alpha=\beta=90^\circ$, $\gamma=120^\circ$, а также группа симметрии кристалла относиться к гек-

сагональной сингонии.

Воздействие условий окружающей среды на надежность и устойчивость исходных материалов занимает особое место при прогнозировании свойств и дальнейшей эксплуатации материалов. Установление характера влияния температуры и повышенной влажности позволяет нам говорить о коррозионной стойкости материала.

В данной работе исследована коррозионная устойчивость гидрида диспрозия в кислом (HCl, C=0,1 M) и щелочном растворах (NaOH, C=0,1 M). Согласно экспериментальным данным в кислой среде образец гидрида диспрозия подвергается гидролизу степень которого составляет $\approx 65\,\%$. Коррозия под действием кислой среды проходит через стадию пассивации и сопровождается укрупнением образцов. Аналогично действие щелочной среды на гидрид диспрозия. Степень гидролиза для NaOH имеет значение $\approx 48\,\%$.

Таким образом, данные методы получения гидрида и фторида диспрозия могут быть использованы для получения функциональных материалов. Настоящая работа является основой для дальнейшего изучения закономерностей формирования структурных, микроструктурных, электрофизических и магнитных характеристик соединений диспрозия.

Список литературы

- 1. Fu K., Li G., Li J., Liu Y., Tian W., Li X. // Journal of Alloys and Compounds, 2017.—Vol.696.—P60–66
- 2. Lin S., Tang Jinkui // Polyhedron, 2014.– Vol.83.– P.185–196.
- 3. Bartůněka V., Rakb J., Sofera Z., Králb V. //
 Journal of Fluorine Chemistry, 2013.–Vol.149.–
 P.13–17.
- 4. Wang Xiaoli1, Zhao Lina1, Ding Kaihong, Cui Shengli, Sun Yongcong, Li Musen // Rare Metal Materials and Engineering, 2016.— Vol.45.— Issue 2.— P.309–314.
- Попов А.Г., Василенко Д.Ю., Пузанова Т.3., Шитов А.В., Власюга А.В. // Физика металлов и материаловедение, 2011. – Т.111. – №5. – C.493–501.

ВЫБОР ПОЛИРУЮЩЕГО ТРАВИТЕЛЯ ДЛЯ МЕТАЛЛИЧЕСКОГО ТИТАНА

Л.А. Леонова, У.В. Павлюк Научный руководитель – к.т.н., доцент Л.А. Леонова

Национальный исследовательский Томский политехнический университет 634050, Россия, г. Томск, пр. Ленина 30, ulya05011994@gmail.com

Титан является инертным металлом по отношению к биологической среде, обладает высокой коррозионной стойкостью и уникальными

техническими свойствами. Благодаря этому титан применяют в медицине для восстановления функций костной ткани в травматологии и/или