### 13,07

# Влияние температуры золь-гель синтеза на структуру и магнитные свойства Sr-замещенного феррита лантана La<sub>0.5</sub>Sr<sub>0.5</sub>FeO<sub>3-v</sub>

© В.Д. Седых<sup>1</sup>, О.Г. Рыбченко<sup>1</sup>, В.С. Русаков<sup>2</sup>, А.М. Гапочка<sup>2</sup>, А.И. Дмитриев<sup>3</sup>, Е.А. Першина<sup>1</sup>, С.В. Зайцев<sup>1</sup>, К.П. Мелетов<sup>1</sup>, В.И. Кулаков<sup>1</sup>, А.И. Иванов<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Институт физики твердого тела им. Ю.А. Осипьяна РАН,

Черноголовка, Россия

<sup>2</sup> Московский государственный университет им. М.В. Ломоносова,

Москва, Россия

<sup>3</sup> Федеральный исследовательский центр проблем химической физики и медицинской химии РАН, Черноголовка, Россия

E-mail: sedykh@issp.ac.ru

Поступила в Редакцию 27 декабря 2024 г. В окончательной редакции 28 декабря 2024 г. Принята к публикации 31 декабря 2024 г.

Влияние температуры, используемой на конечном этапе синтеза золь-гель методом, на структуру, валентные состояния Fe и температуру Нееля Sr-замещенного феррита лантана La<sub>0.5</sub>Sr<sub>0.5</sub>FeO<sub>3- $\gamma$ </sub> исследовано методами просвечивающей электронной микроскопии, рентгеновской дифракции, мёссбауэровской спектроскопии, спектроскопии комбинационного рассеяния света и магнитометрии. Образцы были синтезированы золь-гель методом на воздухе при температурах 1100 и 1300°C и отожжены в вакууме в температурном интервале 200–650°C для удаления кислорода и деокисления Fe. Обнаружено, что в образцах, синтезированных при более высокой температуре, выход кислорода, также как и переход Fe<sup>4+</sup> в Fe<sup>3+</sup>, в ходе вакуумного отжига происходит медленнее. Вследствие этого превращение исходной ромбоэдрической фазы в кубическую завершается при более высокой температуре отжига. Такое отличие объясняется разницей в размерах исходных кристаллов, образцы становятся однофазными с кубической структурой в обоих случаях. Это подтверждается результатами мёссбауэровской и спектроскопии комбинационного рассеяния с в температурах и сколиче комбинациенного финального отжига при 650°C образцы становятся однофазными с кубической структурой в обоих случаях. Это подтверждается результатами мёссбауэровской и спектроскопии комбинационного рассеяния света, а также магнитными измерениями. Определены температуры Нееля для всех исследуемых образцов. Результаты, полученные разными методами, хорошо коррелируют между собой.

Ключевые слова: ортоферриты, валентные состояния железа, кислородные вакансии.

DOI: 10.21883/000000000

#### Введение

Перовскитные ортоферриты  $R_{1-x}A_x$  FeO<sub>3- $\gamma$ </sub>, где R редкоземельный элемент, А — Ва, Са, или Sr, в силу своих необычных электрических, магнитных и каталитических свойств являются перспективными материалами в самых разных областях, например, в качестве электродных материалов для топливных элементов, катализаторов, химических сенсоров, оптоэлектронных приборов, приборов магнитной памяти и пр. [1,2]. Также они проявляют антибактериальные свойства [3]. Для понимания процессов, происходящих в данных соединениях, необходимо знать, как замещение элементов, условия синтеза (атмосфера синтеза, температура, скорость охлаждения) влияют на структуру и те или иные физические свойства. Очень небольшие изменения условий синтеза могут приводить к существенным изменениям свойств. В этих системах ионы переходного металла Fe имеют смешанные валентные состояния,  $Fe^{3+}$  и  $Fe^{4+}$ , которые могут быть вызваны как введением двухвалентных ионов (A) на места трехвалентного элемента (R), так и образованием кислородных вакансий [4].

В настоящей работе проведены исследования влияния температуры финального отжига золь-гель синтеза на структуру и магнитные свойства в Sr-замещенном феррите лантана  $La_{0.5}Sr_{0.5}FeO_{3-\gamma}$ , а также их эволюции в ходе вакуумного отжига.

#### 1. Эксперимент

Исходные поликристаллические образцы La<sub>0.5</sub>Sr<sub>0.5</sub>FeO<sub>3- $\gamma$ </sub> (50Sr) получены методом золь-гель на воздухе. Для синтеза нитрат-глициновым методом в качестве исходных материалов использовали нитрат лантана La(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub> • 6H<sub>2</sub>O, нитрат стронция Sr(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, нитрат железа Fe(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub> • 9H<sub>2</sub>O в стехиометрическом соотношении и глицин. Нитраты металлов и глицин растворяли в дистиллированной воде при интенсивном перемешивании до образования гомогенного раствора. Полученный раствор выпаривался при температуре 250°C на лабораторной электроплитке. Далее прекурсор размалывался в агатовой ступке и отжигался при температуре 800°C в течение 5 часов на воздухе.

Образцы	Сокращения
Исходный образец, синтезированный при температуре 1100°С	50Sr-1100C
Исходный образец, синтезированный при температуре 1300°С	50Sr-1300C
Исходный образец, отожженный в вакууме (AV — annealing in vacuum) при температуре 650°С (650AV) с длительностью отжига 8 часов	50Sr-1300C-650AV-8h
Исходный образец, отожженный в вакууме (AV — annealing in vacuum)	

Сокращения, используемые в работе

при температуре 650°С (650AV) с длительностью отжига 10 часов

50Sr-1300C-650AV-10h

Отожженный порошок измельчался в течение 3 часов в циркониевом контейнере планетарной шаровой мельницы с добавлением этилового спирта. Финальный отжиг порошков длительностью 20 часов выполнен при температурах 1300 и 1100°С на воздухе с последующим медленным (вместе с печью) охлаждением до комнатной температуры. Для изменения состава  $La_{0.5}Sr_{0.5}FeO_{3-\gamma}$  по кислороду использовался вакуумный отжиг (10<sup>-3</sup> Torr) в интервале температур 200-650°С с длительностью 4 часа для образцов 50Sr-1100С и 8 часов для образцов 50Sr-1300С. Увеличенная продолжительность вакуумного отжига для образца 50Sr-1300С была выбрана для обеспечения максимально полного удаления кислорода из кристаллов, размер которых, а, следовательно, и пути диффузии в них, практически на порядок больше соответствующих величин в образце 50Sr-1100С. Это было показано методом просвечивающей электронной микроскопии и будет продемонстрировано ниже. Кроме того, дополнительно был проведен вакуумный отжиг образцов при 650°С в течение 10 часов. Используемые в работе сокращения представлены в таблице.

Морфологию и средний размер частиц и их агломератов исследовали методами просвечивающей электронной микроскопии (ПЭМ). Образцы для электронной микроскопии готовили следующим образом: исследуемые порошки размешивали в спирте при помощи ультразвукового воздействия в течение 2 минут. Полученную суспензию наносили на поддерживающие медные сетки с напыленной заранее тонкой углеродной пленкой. Ускоряющее напряжение при исследовании составляло 200 kV. Средний размер частиц и агломератов определялся по темнопольным ПЭМ-изображениям. Для характеристики элементного состава исследуемых образцов проводилось картирование в ПЭМ методом энергодисперсионной спектроскопии (ЭДС).

Структурная аттестация поликристаллических образцов проводилась при комнатной температуре на дифрактометре Rigaku SmartLab SE с  $CuK_{\alpha}$ -излучением. Для фазового анализа и определения структурных параметров использовались программы Powder Cell 2.4 и Match3.

Мёссбауэровские измерения поликристаллических образцов проведены при комнатной температуре и 85 К на спектрометре CM 1101, работающем в режиме постоянного ускорения. В эксперименте использовался радиоактивный источник <sup>57</sup>Co(Rh). Обработка и анализ спектров выполнены методами модельной расшифровки и восстановления распределения сверхтонких параметров спектра с помощью программы SpectrRelax [5].

Комбинационное рассеяние света (КРС) (рамановская спектроскопия) на поликристаллических образцах было проведено при комнатной температуре. Спектры КРС измерялись в геометрии обратного рассеяния на установке, состоящей из спектрографа Acton SpectraPro-2500i с охлаждаемым до -70°С детектором ССD Pixis2K и микроскопом Olympus. Для возбуждения спектров КРС использовался непрерывный твердотельный лазер с диодной накачкой с  $\lambda = 532$  nm. Лазерный пучок фокусировался на образец при помощи объектива Olympus 50 $\times$ в пятно диаметром ~ 3 µm. Линия излучения лазера в рассеянном пучке подавлялась с помощью краевого фильтра для  $\lambda = 532 \, \text{nm}$  с оптической плотностью OD = 6 и краем полосы пропускания  $\sim 100 \, \mathrm{cm}^{-1}$ , а интенсивность лазерного возбуждения непосредственно перед образцом составляла  $\sim 500 \,\mu W$ .

Зависимости намагниченности порошкообразных образцов от температуры M(T) были измерены с помощью вибрационного магнитометра многофункциональной измерительной криомагнитной установки CFMS фирмы Cryogenic Ltd, UK. Зависимости M(T) измерены в режимах ZFC (образец предварительно охлажден в нулевом магнитном поле) и FC (образец предварительно охлажден в магнитном поле напряженностью H = 10 kOe) в диапазоне температур T = 2-00 K в магнитном поле напряженностью H = 1 kOe.

#### 2. Результаты и обсуждение

## 2.1. Просвечивающая электронная микроскопия (ПЭМ)

На рис. 1 показаны ПЭМ-изображения порошкообразных образцов  $La_{0.5}Sr_{0.5}FeO_{3-\gamma}$ , синтезированных при температуре 1100°С (50Sr-1100С). В структуре образца наблюдаются крупные агломераты произвольной формы, состоящие из плотно прилегающих друг к другу частиц неправильной формы. Средний размер частиц определялся по 50-100 частицам. Размер агломератов, зафиксированных методом ПЭМ, находится в интервале



**Рис. 1.** Светлопольное (*a*), темнопольное (*b*) ПЭМ-изображения и дифракционная картина (*c*) типичного агломерата в исходном образце 50Sr-1100C.



**Рис. 2.** Светлопольное (*a*), темнопольное (*b*) ПЭМ-изображения и дифракционная картина (*c*) типичной частицы в исходном образце 50Sr-1300C.

1.1–7 $\mu$ m (средний размер ~ 2.7 $\mu$ m). Дифракционная картина (рис. 1, *c*), полученная от наблюдаемых агломератов, близка к кольцевой и состоит из отдельных ярких рефлексов, что является характерным для скопления частиц размером более 50 nm, принадлежащих одной фазе. Согласно темнопольным изображениям (рис. 1, *b*), полученным в рефлексах, которые отвечают межплоскостным расстояниям  $d_1 \sim 3.88$  Å и  $d_2 \sim 2.74$  Å, близким по значениям к  $d_{012}$  и  $d_{104}$  (и  $d_{110}$ ) ромбоэдрического La<sub>0.5</sub>Sr<sub>0.5</sub>FeO<sub>3- $\gamma$ </sub> соответственно, размер болышинства частиц распределен в диапазоне 100–230 nm, а измеренный средний размер зерен в агломератах составляет около 165 nm.

В образце, синтезированном при температуре 1300°С (50Sr-1300С), по данным ПЭМ, присутствуют только крупные частицы со средним размером около  $1.6\,\mu$ m (рис. 2). Дифракционная картина (рис. 2, *c*), полученная от наблюдаемых частиц, точечная, типичная для монокристаллической фазы. На темнопольных (рис. 2, *b*) ПЭМ-изображениях подсвечивается целиком вся части-

ца (рис. 2, *b*), что также указывает на однородную и монокристаллическую структуру.

Для более полной характеристики структуры образца 50Sr-1300С было проведено картирование в ПЭМ с ЭДС. Результаты картирования приведены на рис. 3 и показывают, что в результате синтеза при 1300°С в больших агломератах распределение каждого элемента, включая La, Sr, Fe и O, достаточно однородное.

В образце, отожженном в вакууме в течение  $650^{\circ}$  С 8 часов (50Sr-1300C-650AV-8h), наблюдается существенное увеличение размера частиц. ПЭМ-изображение типичной частицы приведено на рис. 4, *а*. По данным ПЭМ размер таких частиц находится в интервале  $1-5.5 \mu$ m, что указывает на его увеличение практически вдвое по сравнению с образцом без отжига. Дифракционная картина, полученная от наблюдаемых частиц, точечная, типичная для монокристаллической фазы (рис. 4, вставка).

При увеличении времени отжига до 10 часов в образце 50Sr-1300C-650AV-10h наблюдаются достаточ-



Рис. 3. Картина распределения элементов La, Sr, Fe и O в порошке 50Sr-1300C, полученная методом ПЭМ с ЭДС.



**Рис. 4.** ПЭМ-изображения наблюдаемых частиц и дифракционные картины (вставки) в образцах 50Sr-1300C-650AV-8h (*a*) и 50Sr-1300C-650AV-10h (*b*).

но большие частицы. ПЭМ-изображение, типичное для данного образца, показано на рисунке (рис. 4, *b*). По данным ПЭМ размер большинства частиц находится в интервале  $1.1-11\,\mu$ m со средним размером около

5.5  $\mu$ m, в образце также присутствуют крупные частицы размером 20–30  $\mu$ m. Дифракционная картина, полученная от наблюдаемых агломератов, точечная, типичная для монокристаллической фазы (рис. 4, *b*, вставка).



**Рис. 5.** Температурные зависимости объема кристаллической решетки, приходящегося на одну перовскитную ячейку ( $V_{cell}$ ): *а* — для образца 50Sr-1100C; *b* — для образца 50Sr-1300C.  $V_{cell}$  для ромбоэдрической (синим цветом) и кубических (зеленым и красным цветом) фаз в образце.

#### 2.2. Рентгеновские данные

Результаты рентгеноструктурного анализа феррита La<sub>0.5</sub>Sr<sub>0.5</sub>FeO<sub>3- $\nu$ </sub>, синтезированного при 1100°C (образец 50Sr-1100C) и в дальнейшем отожженного в вакууме при температурах 200-650°С, подробно описаны в работе [6]. Было показано, что исходное соединение имеет ромбоэдрическую структуру, с ростом температуры вакуумного отжига параметры ячейки и, соответственно, ее объем монотонно увеличиваются, а ромбоэдрический угол  $\alpha$  уменьшается. Отжиг при температуре 650°C в течение 10 часов приводит к окончательному переходу решетки в кубическую с параметром a = 3.914(1) Å. Зависимость объема кристаллической решетки исходного образца 50Sr-1100С, отнесенного к одной псевдокубической перовскитной ячейке, от температуры вакуумного отжига  $(T_{ann})$  показана на рис. 5, *а*. Кроме того, было отмечено, что дифракционные линии на дифрактограммах всех образцов, кроме отожженного при 650°С, уширены. В случае исходного образца это связано с малым размером зерна, что подтверждается результатами электронно-микроскопических исследований, в остальных случаях, возможно, с неравномерным распределением кислорода после вакуумного отжига.

Исходный образец 50Sr-1300С также имеет ромбоэдрическую структуру (пр.гр.  $R\bar{3}c$ , a = 5.511(1) Å, c=13.415(2) Å в гексагональных осях или a=5.488(1) Å,  $\alpha = 60.28(1)$  в ромбоэдрических осях). Дифракционные линии спектра исходного образца (рис. 6, a), в отличие от образца 50Sr-1100С, достаточно узкие и хорошо разрешаются, что свидетельствует о крупном размере зерна. Этот факт подтверждается результатами ПЭМ, согласно которым средний размер зерен в исходном образце 50Sr-1300С составляет  $1.6\,\mu$ m и на порядок больше по сравнению с образцом 50Sr-1100С.

Дифракционная картина образца 50Sr-1300С после вакуумного отжига при 200°С остается практически

неизменной и начинает меняться только после отжига при 300°С. Наилучшим образом такой спектр описывается двухфазной смесью, в которой, кроме исходной ромбоэдрической фазы (с a = 5.513(1) Å, c = 13.447(2) Å), присутствует кубическая ( $Pm\bar{3}m$ ) с a = 3.900(1) Å. Кристаллические решетки этих фаз близки, в результате чего дифракционные линии в значительной степени перекрываются. Дальнейшее увеличение температуры отжига  $T_{ann}$  приводит к росту параметров решеток обеих фаз и, соответственно, росту объемов кристаллических ячеек.

На рис. 5, в приведены зависимости объема, приходящегося на одну перовскитную ячейку ( $V_{cell}$ ), от температуры вакуумного отжига (T<sub>ann</sub>) для ромбоэдрической и кубической фаз, составляющих двухфазную смесь, в образце 50Sr-1300С. Как видно, объем ячейки кубической фазы заметно превышает значение для ромбоэдрической, и для обеих фаз объемы монотонно увеличиваются с ростом T<sub>ann</sub>. Расчет параметров кристаллической ячейки фазы R3c в ромбоэдрической установке показывает также монотонное уменьшение угла α, что означает уменьшение ромбоэдрического искажения и перестройку решетки в кубическую, как и в случае образца 50Sr-1100С. Значение угла α практически равно 60.00° уже при температурах отжига 450 и 550°С, и соответствующие спектры хорошо описываются двумя кубическими решетками с разными параметрами. Маркером наличия ромбоэдрической структуры может служить слабая дифракционная линия (113) на  $2\Theta \approx 38.4^{\circ}$  (отмечена символом (\*) на рис. 6, *a*), которая отсутствует на этих спектрах. Следует отметить, что в силу близости ромбоэдрической и кубической структур, а также наложения их дифракционных линий, точность определения структурных параметров не является высокой. Дифракционные линии значительно уширены по сравнению с исходным образцом. Принимая



**Рис. 6.** Дифракционные картины образцов 50Sr-1300С: исходный образец (*a*); образец после отжига 650°С 8 часов (*b*) и 10 часов (*c*). На правой панели приведены соответствующие фрагменты дифракционных спектров в ограниченном угловом интервале. Символом (\*) обозначена дифракционная линия (113) ромбоэдрической фазы  $R\bar{3}c$ .

во внимание данные ПЭМ, согласно которым размер кристаллитов растет в ходе отжигов, можно предположить, что это уширение связано не с малым размером зерна, а с несовершенством структуры в момент ее активной перестройки в процессе удаления кислорода при температурах 450–550°С, а также неравномерным распределением кислорода по объему кристаллитов.

Таким образом, можно заключить, что в отожженном образце 50Sr-1300С присутствуют две фазы, объем которых увеличивается в процессе вакуумного отжига, кроме того, параллельно происходит превращение ромбоэдрической структуры одной из этих фаз в кубическую.

Вакуумный отжиг при температуре  $650^{\circ}$ С в течение 8 часов приводит, на первый взгляд, к тому же результату, как и в случае образца 50Sr-1100C — окончательному переходу в кубическую фазу. Однако при более тщательном анализе спектра (рис. 6, *b*, правая панель) на дальних углах дифракции обнаруживается особенность: заметно, что каждая дифракционная линия состоит из двух. Объясняется это наличием в образце двух кубических решеток с очень маленькой разницей в параметре,  $a_1 = 3.910(1)$  Å и  $a_2 = 3.912(1)$  Å, их объемы приведены на рис. 5, *b*. При увеличении длительности отжига до 10 часов при той же температуре  $650^{\circ}$ С весь образец переходит в одну кубическую

фазу с a = 3.912(1) Å (рис. 6, *c*); как видно на правой панели рисунка, раздвоения линий в этом случае не наблюдается.

Так как в данном случае, при фиксированном соотношении La/Sr, но изменяющимися количествами Fe<sup>4+</sup> и кислорода в решетке, объем ячейки прямо коррелирует с содержанием кислорода (чем его меньше, тем больше объем), то можно предположить, что образец, отожженный в течение 8 часов, состоит из двух частей с разным содержанием кислорода, которое выравнивается при увеличении длительности отжига до 10 часов. Разница может быть связана с крупным размером зерен и большим их разбросом по размерам: пути диффузии в более мелких зернах короче, и выход кислорода из них протекает быстрее.

Сравнивая результаты, полученные на образцах с разной температурой синтеза (50Sr-1100C и 50Sr-1300C), можно отметить следующие общие моменты: исходные образцы имеют примерно одинаковый объем решетки, приходящийся на ячейку; объем как кубической, так и ромбоэдрической кристаллических ячеек увеличивается с ростом температуры вакуумного отжига. Различие же заключается в том, что для образца 50Sr-1100C объем с температурой отжига растет быстрее, чем для 50Sr-1300C, а параметры ячеек для результирующей кубической фазы, которой заканчивается структурное



**Рис. 7.** Результаты расшифровки мёссбауэровских спектров, измеренных при 300 К, исходного образца 50Sr-1300C (a) и образцов, отожженных в вакууме при температурах  $T_{ann}$  300 (b), 550 (c) и  $650^{\circ}$ C (d) по 8 часов и результаты восстановления распределений  $p(H_{hf})$  сверхтонкого магнитного поля  $H_{hf}$  с учетом парамагнитного вклада (b', c', d'). Под каждым спектром приведены разностные спектры.

превращение в обоих образцах, отличаются на две единицы в третьем знаке. Причем для образца 50Sr-1100C этот параметр больше, что соответствует, по-видимому, меньшей концентрации кислорода в решетке. Все эти факты укладываются в объяснение, связанное с размером зерен в образцах 50Sr-1100C и 50Sr-1300C.



**Рис. 8.** Мёссбауэровские спектры, измеренные при 300 К, образцов 50Sr-1300С (*a*, *b*) и 50Sr-1100С (*c*, *d*), отожженных в вакууме при *T*<sub>ann</sub> 450 (*a*, *c*) и 550°С (*b*, *d*).

#### 2.3. Мёссбауэровские данные

#### 2.3.1. Измерения при 300 К

Используя мёссбауэровскую спектроскопию, можно определить все валентные состояния Fe и их относительное количество. После этого с хорошей точностью определяется количество кислорода и кислородных вакансий в образце. В нашей работе [6] были определены все параметры для исходного образца 50Sr-1100C и отожженного в вакууме в интервале температур 200-650°С. В настоящей работе по такой же схеме проведено исследование исходного образца 50Sr-1300C и отожженных в вакууме при разных температурах.

Для обработки спектров был использован метод восстановления распределения параметров спектра.

Исходный образец 50Sr-1300С, как и 50Sr-1100С, при 300 К является парамагнетиком, их спектры практически не отличаются друг от друга и описываются квадрупольным дублетом. Значения изомерных сдвигов (0.14-0.18 mm/s) указывают на то, что ионы Fe находятся в усредненно-валентном состоянии, т.е. с дробной степенью окисления между 4+ и 3+. Такое состояние ионов Fe обусловлено быстрым (с характерным временем  $< 10^{-8}$  s) переносом электронов между ионами Fe<sup>3+</sup> и Fe<sup>4+</sup> при 300 K, поэтому ионы Fe<sup>4+</sup> в замещенных

количестве и поведении ионов Fe<sup>4+</sup>, числе парциальных спектров, обусловленных влиянием замещения La на Sr, и влиянием кислородных вакансий были проведены мёссбауэровские исследованияпри 85 К. Обработка и

ферритах не проявляются в мёссбауэровских спектрах, измеренных при 300 К [7–9].

В образце 50Sr-1300С с ростом T<sub>ann</sub> ширины линий секстетов заметно больше, чем для образца 50Sr-1100С. После отжига при 650°С 10 часов линии сильно сужаются. Можно предположить, что такое поведение в образце 50Sr-1300С обусловлено формированием двух фаз при отжиге выше 200°С: кубической и ромбоэдрической.

Спектр образца 50Sr-1300С, отожженного при 550°С, похож на спектр образца 50Sr-1100C, отожженного при 450°С (рис. 8), т.е. у образца 50Sr-1300С по сравнению с 50Sr-1100С при вакуумном отжиге происходит запаздывание перехода в магнитоупорядоченное состояние. Это можно объяснить большим размером зерна образца 50Sr-1300С, что приводит к уменьшению скорости диффузии кислорода и его более медленным выходом из решетки.

#### 2.3.2. Измерения при 85 К

Для получения однозначной информации о наличии,



**Рис. 9.** Результаты модельной расшифровки измеренных при 85 К мёссбауэровских спектров образцов 50Sr-1300oC: исходного (*a*) и отожженных в вакууме при температурах 300 (*b*), 550 (*c*) и 650°C (*d*) 8 часов. Красным цветом выделен парциальный спектр ионов Fe<sup>4+</sup>. Под каждым спектром приведен разностный спектр между экспериментальными и расчетными значениями интенсивностей в спектре.

анализ спектров проводились методом модельной расшифровки.

Измеренные при 85К мёссбауэровские спектры исходного образца 50Sr-1300С и образцов после серии вакуумных отжигов приведены на рис. 9. Они представляют собой совокупность нескольких магнитных парциальных спектров, один из которых, с меньшим изомерным сдвигом  $(-0.06 \pm 0.03 \text{ mm/s})$  и сверхтонким магнитным полем (264.4  $\pm$  2.4 kOe), можно отнести к ионам Fe<sup>4+</sup>, а остальные — к ионам Fe<sup>3+</sup> с разным локальным окружением. Из спектров всех образцов, измеренных при 85 К, следует, что усредненно-валентное состояние не проявляется, т.е. с понижением температуры замораживается процесс переноса электронов между ионами  $Fe^{3+}$  и  $Fe^{4+}$ . Наличие в спектрах нескольких парциальных спектров для ионов Fe<sup>3+</sup> связано с присутствием в ближайшем окружении этих ионов разного числа кислородных вакансий и ионов Fe<sup>4+</sup>, т.е. с формированием разных типов локального окружения ионов Fe<sup>3+</sup>. При этом интенсивность каждого парциального спектра пропорциональна доле соответствующего состояния иона Fe (с учетом валентности, а для Fe<sup>3+</sup> и типа локального окружения). Расшифровка спектров

проводилась с учетом возможного числа кислородных вакансий и ионов  $Fe^{4+}$  в локальном окружении  $Fe^{3+}$  до получения наилучшего разностного спектра, что соответствовало в общем случае пяти парциальным спектрам для  $Fe^{3+}$  и одному — для  $Fe^{4+}$  (рис. 9). На рис. 9 видно, что вакуумный отжиг исходных образцов приводит к уменьшению доли ионов  $Fe^{4+}$ , к росту числа кислородных вакансий и, следовательно, к перераспределению интенсивностей парциальных спектров ионов  $Fe^{3+}$ . Зная число ионов  $Fe^{4+}$  (у), из соображений электронейтральности в соответствии с химической формулой  $La_{0.5}^{3+}Sr_{0.5}^{2+}Fe_{1-y}^{3+}Fe_{3-\gamma}^{2-}$  можно определить число кислородных вакансий ( $\gamma = (0.5 - y)/2$ ) и ионов кислорода ( $3 - \gamma = (5.5 + y)/2$ ) в образцах.

Зависимости числа ионов Fe<sup>4+</sup>, а также кислородных вакансий и ионов кислорода на формульную единицу от температуры отжига  $T_{ann}$  для образцов 50Sr-1300C и 50Sr-1100C приведены на рис. 10.

Как видно на рис. 10, a, переход из Fe<sup>4+</sup> в Fe<sup>3+</sup> образце 50Sr-1300С идет медленнее, чем в 50Sr-1100С. Кроме того, в отожженном образце 50Sr-1300C-650AV-8h число ионов кислорода немного больше по сравнению с образцом



**Рис. 10.** Зависимости числа ионов Fe<sup>4+</sup> (y) (a), числа кислородных вакансий ( $\gamma$ ) (b) и числа ионов кислорода (3 –  $\gamma$ ) (b) на формульную единицу от температуры отжига  $T_{ann}$  образцов 50Sr-1300С и 50Sr-1100С.

50Sr-1100C-650AV (рис. 10, b), что коррелирует с наличием остаточной доли ионов  $Fe^{4+}$  (4-5%). Оба этих факта можно объяснить различием в размерах зерен образцов 50Sr-1300C и 50Sr-1100C: как свидетельствуют данные электронной микроскопии, размер зерна исходного образца 50Sr-1300C на порядок больше, чем для 50Sr-1100C. Поэтому при вакуумном отжиге образца 50Sr-1300C выход кислорода из решетки происходит медленнее. И, соответственно, медленнее идет переход из  $Fe^{4+}$  в  $Fe^{3+}$ .

Исходя из мёссбауэровских данных, следует отметить, что начальные (исходные) и конечные (отожженные при 650°С) состояния образцов 50Sr-1100С и 50Sr-1300С мало отличаются друг от друга. Различия проявляются на пути перехода от начального состоянию к конечному при вакуумном отжиге.

Из мёссбауэровских данных можно как рассчитать усредненные макроскопические характеристики соединения, такие как доля четырехвалентного железа и концентрация кислорода, так и получить информацию о структуре на локальном уровне. Зависимость параметров каждого отдельного парциального спектра ионов Fe<sup>3+</sup> от числа ионов Fe<sup>4+</sup> и вакансий в ближайшем окружении позволяет связать его с конкретным вариантом такого окружения (набором ослабленных или оборванных обменных связей). Анализ интенсивностей парциальных спектров дает возможность оценить характер распределения таких дефектов в решетке.

Введем число *m* оборванных или ослабленных обменных связей иона  $Fe^{3+}$ . Значение m = 0 означает, что ион  $Fe^{3+}$  в ближайшем октаэдрическом окружении имеет все шесть обменных связей  $Fe^{3+}-O^{2-}-Fe^{3+}$ , т.е. нет кислородных вакансий и ионов  $Fe^{4+}$ . Зависимости интенсивностей парциальных спектров  $Fe^{3+}$  от  $T_{ann}$ образцов 50Sr-1100C для разных значений *m* были получены в работе [6]. В настоящей работе был проведен подобный анализ для образцов 50Sr-1300C. Используя эти данные, можно построить и проанализировать их зависимости от числа m для исходных и отожженных при 650°C 10 часов образцов 50Sr-1300C и 50Sr-1100C (рис. 11).

В исходных образцах интенсивность парциальных спектров, отвечающих состоянию m = 0 (отсутствие вакансий и ионов Fe<sup>4+</sup> в ближайшем окружении иона Fe<sup>3+</sup>), невелика для образца 50Sr-1100C ( $\sim 12\%$ ) и значительно больше для образца 50Sr-1300C (~ 34%). Максимальную интенсивность имеют парциальные спектры с *m* = 2 для 50Sr-1100С (~ 33%) и с *m* = 1 для 50Sr-1300C (~ 43%). Парциальные спектры отожженных при 650°С образцов имеют максимальную интенсивность при m = 0: ~ 56% для 50Sr-1100С и ~ 43% для 50Sr-1300С. Таким образом, при m = 0 (шесть обменных связей Fe<sup>3+</sup>-O<sup>2-</sup>-Fe<sup>3+</sup>) вклады парциальных спектров исходного и отожженного при 650°С образцов 50Sr 1100С сильно отличаются друг от друга, тогда как для образцов 50Sr-1300С эта разница невелика. С ростом числа т интенсивности парциальных спектров сильно уменьшаются и стремятся к нулю. Следует отметить, что для исходных и отожженных при 650°C образцов 50Sr-1300С ход кривых отличается незначительно по сравнению с таковыми для образцов 50Sr-1100C (рис. 11).

Вышесказанное хорошо подтверждается результатами расчета сверхтонкого магнитного поля  $H_{\rm hf}({\rm Fe}^{3+})$ , усредненного по всем парциальным спектрам ионов Fe<sup>3+</sup>, в зависимости от температуры вакуумного отжига  $T_{\rm ann}$  для обоих образцов (50Sr-1100C и 50Sr-1300C) (рис. 12, *a*). Зависимости средних значений интенсивностей парциальных спектров ионов Fe<sup>3+</sup> от  $T_{\rm ann}$  показаны на рис. 12, *b*. Рост полей  $H_{\rm hf}({\rm Fe}^{3+})$  и интенсивностей парциальных спектров ионов Fe<sup>3+</sup> с увеличением  $T_{\rm ann}$ обусловлен увеличением числа обменных связей для Fe<sup>3+</sup>, уменьшением числа ионов Fe<sup>4+</sup> и ростом температуры Нееля  $T_{\rm N}$  (см. ниже).



**Рис. 11.** Зависимости относительной интенсивности парциальных спектров  $I_m$  для ионов Fe<sup>3+</sup> от числа m оборванных или ослабленных обменных связей для исходных (as-pr.) и отожженных при 650°C образцов 50Sr-1100C и 50Sr-1300C.

Таким образом, в исходных образцах 50Sr-1300С и 50Sr-1100С основной вклад в мёссбауэровские спектры дают парциальные спектры с m = 1 и 2. Это означает, что бо́льшая часть ионов Fe в исходных образцах имеет в своем локальном окружении одну или две оборванные (наличие кислородных вакансий) или ослабленные (наличие ионов Fe<sup>4+</sup>) обменные связи. В отожженных образцах основной вклад в спектры дают парциальные спектры с m = 0 (шесть обменных связей Fe<sup>3+</sup> $-O^{2-}-Fe^{3+}$ ), когда нет ни ионов Fe<sup>4+</sup>, ни кислородных вакансий. Это свидетельствует о том, что в ходе отжигов, несмотря на увеличение количества вакансий, структура становится менее дефектной.

#### 2.4. Данные комбинационного рассеяния света

Формирование двух фаз при вакуумном отжиге выше  $200^{\circ}$ С в образцах 50Sr-1300С подтверждается также при исследовании образцов методом комбинационного рассеяния света (КРС). На рис. 13 представлены спектры КРС образцов, отожженных после синтеза при разных температурах вакуумного отжига  $T_{ann}$ .

Известно, что линии при частотах ниже  $1000 \text{ cm}^{-1}$  в спектрах КРС ортоферритов  $\text{La}_{1-x}\text{Sr}_x\text{FeO}_{3-y}$  обусловлены фононными колебаниями [10]. Так, наиболее сильная фононная мода при частотах ~  $660-700 \text{ cm}^{-1}$  описывает синфазные колебания связей Fe–O в октаэдре FeO<sub>6</sub>, т. н. "дышащая" мода октаэдра [10]. Из рис. 13, *а* видно, что на протяженном бесструктурном фоне интенсивные фононные пики наблюдаются только в образцах, отожженных при температуре  $T_{\text{ann}}^{\circ} > 450^{\circ}$ С. Подавление фононных мод в спектрах КРС замещенных ортоферритов лантана, отожженных при более низких температурах, свидетельствует о значительной доле ионов Fe<sup>4+</sup> в образцах с низкой  $T_{\text{ann}}$ , как было нами показано в работе [11].

В образцах с высокой температурой синтеза 1300°С (50Sr-1300С) и отжигом при  $T_{ann} = 550$ °С и 650°С (как 8 часов, так и 10 часов) наиболее сильная фононная мода при ~ 660 cm<sup>-1</sup> синфазных колебаний октаэдра FeO<sub>6</sub> аномально уширена и имеет структуру дублета, что хорошо видно после вычитания линейного фона в диапазоне 500-850 cm<sup>-1</sup> и аппроксимации гауссианами (рис. 13, *b*). При этом отношение *R* интенсивностей  $I_{low}$  низкоэнергетичной ( $E_2 \sim 690 \pm 2 \text{ cm}^{-1}$ ) и  $I_{high}$  — высокоэнергетичной ( $E_2 \sim 690 \pm 2 \text{ cm}^{-1}$ ) компонент спектра КРС в образце после 8 часов отжига при  $T_{ann} = 650$ °С существенно больше:  $R = I_{low}/I_{high} \sim 0.43$ , чем в образце после 10 часов отжига:  $R \sim 0.09 \pm 0.01$ . Естественно отнести низкоэнергетичную и высокоэнергетичную компоненты фононной моды при ~ 660 cm<sup>-1</sup> к близким,



**Рис. 12.** Зависимости средних значений сверхтонких магнитных полей  $H_{hf}$  (Fe<sup>3+</sup>) (*a*) и интенсивностей парциальных спектров (*b*) для ионов Fe<sup>3+</sup> от температуры отжига  $T_{ann}$  образцов 50Sr-1100С и 50Sr-1300С.



**Рис. 13.** *а* — спектры комбинационного рассеяния света образцов 50Sr-1300C (2-6, синтез  $1300^{\circ}$ C), отожженных в вакууме при  $T_{ann} = 650^{\circ}$ C, 10 часов (2);  $650^{\circ}$ C, 8 часов (3);  $550^{\circ}$ C, 8 часов (4);  $450^{\circ}$ C, 8 часов (5) и  $300^{\circ}$ C, 8 часов (6). Спектры сдвинуты по вертикали. Штриховые линии проведены в районе наиболее сильной фононной моды ~ 660-700 сm<sup>-1</sup>. Для сравнения также приведен спектр образца 50Sr-1100C (синтез  $1100^{\circ}$ C) после отжига 10 часов при  $650^{\circ}$ C (1 и 1'). b — спектры КРС образцов с  $T_{ann} = 650^{\circ}$ C, 10 часов (2') и  $650^{\circ}$ C, 8 часов (3') после вычитания линейного фона на участке 500-850 сm<sup>-1</sup>. Зеленые линии — аппроксимация гауссианами.

но разным кубическим кристаллическм фазам, идентифицированным при рентгеноструктурном анализе. Существенное ослабление низкоэнергетичной компоненты, более чем в 3 раза, в образце после 10 часов отжига подтверждают данные рентгеноструктурного анализа об исчезновении одной из кубических фаз с ростом времени отжига. Для сравнения на рис. 13 приведен спектр КРС образца 50Sr-1100C (1 и 1') после отжига при 650°С, который не имеет выраженной структуры фононной моды при ~ 660 cm<sup>-1</sup>, а сама мода, активная в спектре КРС, существенно уже. Таким образом, спектроскопия КРС подтверждает возникновение в образце 50Sr-1300С специфического двухфазного состояния с кубической кристаллической структурой в процессе вакуумного отжига.

Отметим, что наличие выраженного широкого пика двухмагнонного рассеяния при ~  $1350 \,\mathrm{cm}^{-1}$  в спектрах КРС образцов, отожженных после синтеза при  $T_{\rm ann} = 550^{\circ}$ С и  $650^{\circ}$ С (рис. 13, a), свидетельствует об антиферромагнитном типе упорядочения в них при комнатной температуре [12]. Аналогичная, но более сильная линия двухмагнонного рассеяния наблюдается в незамещенном феррите лантана LaFeO<sub>3</sub> с самой высокой температурой Нееля  $T_{\rm N} = 740 \,\mathrm{K}$  и в браунмиллеритной фазе SrFeO<sub>2.5</sub> с  $T_{\rm N} = 670 \,\mathrm{K}$  [13]. Кроме двухмагнонного пика также наблюдается интенсивная линия двухфононного рассеяния при ~  $1150 \,\mathrm{cm}^{-1}$ , которая проявляется

благодаря сильной связи фононной и спиновой систем в этих соединениях [14].

#### 2.5. Магнитные измерения

Кривые намагниченности образца 50Sr-1300С имеют несколько температурных особенностей. Но в рамках данной работы основной интерес представляют температуры Нееля  $T_N$  и их зависимость от температуры синтеза и изменение с вакуумным отжигом. Подробный анализ кривых намагниченности во всем температурном интервале и связанных с ними магнитных особенностей будет представлен в отдельной работе, как это было сделано для синтезированного и отожженного в вакууме при 650°C образца 50Sr-1100C [15]. Поэтому ниже обсуждаются только температурные области, соответствующие переходу в магнитоупорядоченное состояние в точке Нееля.

Температурные зависимости намагниченности M(T), измеренные в режимах ZFC и FC, исходных образцов 50Sr-1300С и 50Sr-1100С, показаны на рис. 14. Данные для образца 50Sr-1100С, исследованного нами ранее, взяты из работы [15]. На рис. 14, а для образца 50Sr-1300С можно выделить характерную температурную область изменения магнитного состояния образца (показано штриховкой) в сравнительно узком интервале T = 226 - 233 K, которая отвечает переходу в магнитоупорядоченное состояние. При температуре  $T_1 = 226 \pm 4 \,\mathrm{K}$  на кривой  $M_{ZFC}$  наблюдается максимум, на кривой  $M_{\rm FC}$  — перегиб, хорошо визуализируемый с помощью производной  $dM_{\rm FC}/dT$  (рис. 14, *a*, фиолетовая кривая). При температуре  $T_2 = 233 \pm 3$  K разность кривых  $\Delta M_{\rm FC-ZFC} = M_{\rm FC} - M_{\rm ZFC}$  обращается в ноль, что соответствует окончательному переходу в парамагнитное состояние (рис. 14, а, зеленая кривая). С учетом погрешности  $T_1 \approx T_2$ . Это означает, что полный переход в магнитоупорядоченное состояние в исходном однофазном образце 50Sr-1300С происходит в окрестности  $T_{\rm N} \sim 230 \, {\rm K}$ , такой же, как и в образце  $50 {\rm Sr} - 1100 {\rm C}$ (рис. 14, b) [15]. Небольшое уширение в температурном интервале перехода для образца 50Sr-1100C (рис. 14, *b*) может быть связано с меньшим на порядок размером зерна по сравнению с образцом 50Sr-1300C.

Учитывая рентгеновские мёссбауэровские И данные наличии двухфазного состояния 0 в 50Sr-1300C-450AV-8h, были проведены магнитные измерения этого образца. На рис. 15, а представлены зависимости M(T)отожженного образца 50Sr-1300C-450AV-8h. Область, отвечающая переходу в магнитоупорядоченное состояние, имеет широкий температурный интервал *T* = 255–305 К. При температуре  $T_1 = 255 \pm 5 \,\mathrm{K}$  на кривой  $M_{\mathrm{ZFC}}$  наблюдается максимум, на кривой  $M_{\rm FC}$  — перегиб, хорошо проявляющийся на производной  $dM_{\rm FC}/dT$ . Разность кривых  $\Delta M_{\rm FC-ZFC} = M_{\rm FC} - M_{\rm ZFC}$  обращается в ноль при температуре  $T_2 = 305 \pm 5$  K, что соответствует переходу в парамагнитное состояние. Такая широкая область



**Рис. 14.** Зависимости намагниченности исходных образцов 50Sr-1300С (*a*) и 50Sr-1100С (*b*) от температуры M(T). Красные кривые соответствуют режиму FC, синие — режиму ZFC, зеленым цветом показана разность кривых  $M_{\rm FC} - M_{\rm ZFC} = \Delta M_{\rm FC-ZFC}$ , фиолетовая кривая отвечает производной  $dM_{\rm FC}/dT$ . Штриховкой показаны критические области.



**Рис. 15.** Зависимости намагниченности от температуры M(T) отожженных образцов 50Sr-1300C-450AV-8h (*a*) и 50Sr-1300C-650AV-8h (*b*). Красные кривые соответствуют режиму FC, синие — режиму ZFC, зеленым цветом показана разность кривых  $M_{\rm FC} - M_{\rm ZFC} = \Delta M_{\rm FC-ZFC}$ , фиолетовая кривая отвечает производной  $dM_{\rm FC}/dT$ . Штриховкой показаны критические области.

перехода обусловлена, по-видимому, двухфазным состоянием образца, а также неоднородным распределением кислорода по его объему и значительным разупорядочением структуры в момент ее интенсивной перестройки. Зависимости M(T)отожженного образца 50Sr-1300C-650AV-8h показаны на рис. 15, b. Область, отвечающая переходу в магнитоупорядоченное состояние, сужается и смещается в сторону более высоких температур T = 360-370 К. Перегиб на кривой MFC происходит при температуре  $T_1 = 360 \pm 5 \text{ K}$ и хорошо наблюдается на производной  $dM_{\rm FC}/dT$ . При температуре  $T_2 = 370 \pm 5 \,\mathrm{K}$  разность кривых  $\Delta M_{\rm FC-ZFC} = M_{\rm FC} - M_{\rm ZFC}$  обращается в ноль. Важно отметить, что увеличение температуры вакуумного отжига до 650°С приводит к значительному сужению температурного интервала перехода в магнитоупорядоченное состояние. С учетом погрешности  $T_{\rm N} \approx 365 \, {\rm K}.$ 

Ha рис. 16 представлены кривые M(T)50Sr-1300C-650AV-10h отожженных образцов 50Sr-1100C-650AV-10h, И в которых область, магнитоупорядоченное отвечающая переходу в состояние, смещается в сторону температур выше 400 К, превосходящих доступный на магнитометре диапазон. Для образца 50Sr-1300C-650AV-10h (рис. 16, *a*) вплоть до 400 К на кривых MZFC и MFC перестают проявляться максимумы и перегибы, соответственно. На производной  $dM_{\rm FC}/dT$  не наблюдаются никакие особенности. Разность кривых  $\Delta M_{\rm FC-ZFC} = M_{\rm FC} - M_{\rm ZFC}$ для двух образцов в рассматриваемом температурном интервале не обращается в ноль (рис. 16), т.е. переход в парамагнитное состояние в образцах происходит при температуре выше 400 К.

Таким образом, увеличение времени вакуумного отжига образца 50Sr-1300С всего на 2 часа при постоян-



**Рис. 16.** Зависимости намагниченности отожженных образцов 50Sr-1300C-650AV-10h (a) и 50Sr-1100C-650AV-10h (b) от температуры M(T). Красные кривые соответствуют режиму FC, синие — режиму ZFC, зеленым цветом показана разность кривых  $M_{\rm FC} - M_{\rm ZFC} = \Delta M_{\rm FC-ZFC}$ , фиолетовая кривая отвечает производной  $dM_{\rm FC}/dT$ . Штриховкой показаны критические области.

ной температуре 650°С приводит к заметному возрастанию  $T_{\rm N}$ . Уширения температурного интервала перехода в магнитоупорядоченное состояние не наблюдается (рис. 16, *a*). Для образца 50Sr-1100C-650AV-10h переход происходит также при температуре выше 400 K (рис. 16, *b*) [15].

Таким образом, при вакуумном отжиге образцов 50Sr-1300C и 50Sr-1100C увеличение температуры приводит к заметному росту  $T_N$  из-за механизмов перераспределения вкладов ферро- и антиферромагнитного каналов в результирующий обмен и смещения баланса в сторону усиления антиферромагнетизма. Это вызвано уменьшением доли ионов Fe<sup>4+</sup> при вакуумном отжиге, что подробно обсуждается в наших работах [15,16].

Оба образца 50Sr-1300С и 50Sr-1100С, как в исходном состоянии, так и отожженные при  $650^{\circ}$ С в течение 10 часов, являются однофазными, поэтому на зависимостях M(T) температурный интервал перехода в магнитоупорядоченное состояние узкий.

Заметная разница в  $T_{\rm N}$  образцов 50Sr-1300С, отожженных при температуре 650°С в течение 8 и 10 часов (рис. 15, *b* и 16, *a*) связана с тем, что после восьмичасового отжига в образце еще сохраняется двухфазное состояние и остается небольшое количество (5-6%) ионов Fe<sup>4+</sup>, что заметно понижает  $T_{\rm N}$ .

#### 3. Заключение

Из анализа данных, полученных методом ПЭМ, следует, что при увеличении температуры финального отжига золь-гель синтеза с 1100 до 1300°С средний размер зерна синтезированных образцов увеличивается почти на порядок, от 165 nm до 1.6  $\mu$ m (образуются крупные монокристаллические частицы). Анализ данных ПЭМ показывает, что средний размер частиц образца 50Sr-1300С, отожженного в вакууме при 650°С 8 часов,

Физика твердого тела, 2025, том 67, вып. 1

увеличивается почти вдвое по сравнению с исходным образцом, а при отжиге в течение 10 часов — примерно в 3.5 раза.

Изменение структуры образца 50Sr-1300С в ходе вакуумных отжигов проходит через двухфазную стадию, причем при низких температурах отжига сосуществуют кубическая и ромбоэдрическая фазы, в более высокотемпературном интервале — две кубических. Объем как кубической, так и ромбоэдрической кристаллических ячеек увеличивается с ростом температуры вакуумного отжига. Для образца 50Sr-1100С объем ячейки с температурой отжига растет быстрее, чем для 50Sr-1300С, что может быть связано с разницей в размере зерен.

Параметры ячеек для результирующей кубической фазы различаются, причем для образца 50Sr-1100C этот параметр больше, что соответствует по данным мёссбауэровской спектроскопии меньшей концентрации кислорода в решетке. Этот факт также укладывается в объяснение, связанное с размером зерен в образцах 50Sr-1100C и 50Sr-1300C.

Формированием двух фаз при отжиге выше 200°С и переходом в одну фазу при 650°С (10 часов) в образце 50Sr-1300С можно объяснить начальное заметное уширение мёссбауэровских линий с ростом  $T_{ann}$  и их сужение после отжига при 650°С.

Из полученных месбауэровских данных определено количество валентных состояний ионов Fe, количество кислорода и вакансий во всех образцах. В исходных образцах число ионов Fe<sup>4+</sup> и ионов кислорода слегка больше для 50Sr-1100C. Показано, что бо́льшая часть ионов Fe в исходных образцах имеет в своем локальном окружении один или два дефекта — оборванную и/или ослабленную обменную связь. При вакуумном отжиге, несмотря на увеличение количества вакансий, доля ионов Fe с дефектным окружением уменьшается, причем для образца 50Sr-1100C этот эффект более ярко выражен. В образцах, отожженных при  $650^{\circ}$ C,

содержание кислорода слегка больше для 50Sr-1300C. Обнаружено, что в образцах, синтезированных при более высокой температуре ( $1300^{\circ}$ C), выход кислорода при вакуумном отжиге и, соответственно, переход Fe<sup>4+</sup> в Fe<sup>3+</sup>, происходит медленнее. Это связано с бо́льшим размером зерна в таких образцах.

Спектроскопия КРС подтверждает возникновение двухфазного состояния в образцах 50Sr-1300С при вакуумном отжиге выше 200°С, его трансформацию с повышением температуры вакуумного отжига и переходом в однофазное состояние при 650°С. Наличие пика двухмагнонного рассеяния в спектрах КРС образцов, отожженных в вакууме, свидетельствует об антиферромагнитном типе упорядочения в них при комнатной температуре.

Показано, что в исходном состоянии температура Нееля T<sub>N</sub> образцов 50Sr-1300С и 50Sr-1100С примерно одинаковая (230 K). Температуры T<sub>N</sub> отожженных при 650°С образцов в обоих случаях существенно выше по сравнению с исходными (превышают 400 К). На примере образца 50Sr-1300С показано, что при вакуумном отжиге температура T<sub>N</sub> заметно растет с увеличением температуры (450 и 650°C) и продолжительности (8 и 10 часов) отжига, что является следствием смещения баланса в сторону усиления антиферромагнетизма, связанного с уменьшением доли ионов Fe<sup>4+</sup>. Формирование двухфазного состояния в образце 50Sr-1300C при вакуумных отжигах ниже 650°C приводит к сильному уширению температурного интервала перехода в магнитоупорядоченное состояние на зависимости M(T). Переход в однофазное состояние при 650°C сильно сужает этот температурный интервал.

Результаты, полученные разными методами, хорошо коррелируют между собой.

#### Благодарности

Авторы благодарны Центру коллективного пользования научным оборудованием ИФТТ РАН за предоставленные экспериментальные возможности для проведения структурных исследований.

#### Финансирование работы

Работа выполнена в рамках Госзаданий Института физики твердого тела имени Ю.А. Осипьяна РАН (075-00370-24-04) и ФИЦ проблем химической физики и медицинской химии РАН (124013100858-3). Рентгеноструктурные исследования выполнены с использованием оборудования Центра коллективного пользования Института физики твердого тела имени Ю.А. Осипьяна РАН.

#### Конфликт интересов

Авторы заявляют, что у них нет конфликта интересов.

#### Список литературы

- S. Petrovic, A. Terlecki, L. Karanovic, P. Kirilov-Stefanov, M. Zduji, V. Dondur, D. Paneva, I. Mitov, V. Rakic. Appl. Catal. B. Environ. 79, 186 (2008). https://doi.org/10.1016/J.APCATB.2007.10.022.
- [2] J. Faye, A. Bayleta, M. Trentesauxb, S. Royera, F. Dumeignil,
- [2] J. Faye, A. Bayleta, M. Hentesauxo, S. Koyera, F. Dunneigni, D. Duprez, S. Valange. Appl. Catal. B Environ. 126, 134 (2012). https://doi.org/10.1016/J.APCATB.2012.07.001.
- [3] E.K. Abdel-Khalek, D.A. Rayan, Ahmed.A. Askar, M.I.A. Abdel Maksoud, H.H. El-Bahnasawy. J. Sol-Gel Sci. Technol. 97, 27 (2021). https://doi.org/10.1007/s10971-020-05431-8.
- [4] J.B. Yang, W.B. Yelon, W.J. James, Z. Chu, M. Kornecki, Y.X. Xie, X.D. Zhou, H.U. Anderson, Amish G. Joshi, S.K. Malik. Phys. Rev. B 66, 184415 (2002). https://doi.org/10.1103/PhysRevB.66.184415.
- [5] M.E. Matsnev, V.S. Rusakov. AIP Conf. Proc. 1489, 178 (2012). https://doi.org/10.1063/1.4759488.
- V. Sedykh, V. Rusakov, O. Rybchenko, A. Gapochka, K. Gavrilicheva, O. Barkalov, S. Zaitsev, V. Kulakov. Ceram. Int. 49, 15, 25640 (2023). https://doi.org/10.1016/j.ceramint.2023.05.105.
- [7] P.D. Battle, N.C. Gibb, S. Nixon. J. Solid State Chem. 79, 75 (1989). https://doi.org/10.1016/0022-4596(89)90252-1
- [8] G. Li, L. Li, M. Zhao. Phys. Stat. Sol. B 197, 165 (1996). https://doi.org/10.1002/pssb.2221970123
- [9] P.D. Battle, T.C. Gibb, S. Nixon. J. Solid State Chem. 77, 124 (1988). https://doi.org/10.1016/0022-4596(88)90099-0.
- [10] M.C. Weber, M. Guennou, H.J. Zhao, J. Íñiguez, R. Vilarinho, A. Almeida, J.A. Moreira, J. Kreisel. Phys. Rev. B 94, 214103 (2016). https://doi.org/10.1103/PhysRevB.94.214103.
- [11] V. Sedykh, O. Rybchenko, V. Rusakov, S. Zaitsev, O. Barkalov, E. Postnova, T. Gubaidulina, D. Pchelina, V. Kulakov. J. Phys. Chem. Solids **171**, 111001 (2022). https://doi.org/10.1016/j.jpcs.2022.111001.
- [12] G.B. Wright. Light Scattering Spectra of Solids. Springer Berlin, Heidelberg (1969). P. 763.
- [13] O.I. Barkalov, S.V. Zaitsev, V.D. Sedykh. Solid State Commun. 354, 114912 (2022). https://doi.org/10.1016/j.ssc.2022.114912.
- M.O. Ramirez, M. Krishnamurthi, S. Denev, A. Kumar, S.-Y. Yang, Y.-H. Chu, E. Saiz, J. Seidel, A.P. Pyatakov, A. Bush, D. Viehland, J. Orenstein, R. Ramesh, V. Gopalan. Appl. Phys. Lett. 92, 2, 022511 (2008). https://doi.org/10.1063/1.2829681.
- [15] А.И. Дмитриев, С.В. Зайцев, М.С. Дмитриева, О.Г. Рыбченко, В.Д. Седых. ФТТ 66, 3, 386 (2024). https://doi.org/10.61011/FTT.2024.03.57479.1.
- [16] А.И. Дмитриев, С.В. Зайцев, М.С. Дмитриева. Письма в ЖТФ 50, 13, 24 (2024). https://doi.org/10.61011/PJTF.2024.13.58163.19894.

Редактор А.Н. Смирнов