PACS: 42.70.Mp, 81.10.Dn, 42.65.K

Н.А. Каланда¹, С.Е. Демьянов¹, Н.Н. Крупа², А.В. Петров¹, И.А. Свито³ ОСОБЕННОСТИ ФАЗОВЫХ ПРЕВРАЩЕНИЙ В ПРОЦЕССЕ РОСТА ДВОЙНОГО ПЕРОВСКИТА $Sr_2FeMoO_{6-\delta}$

¹ГО «НПЦ НАН Беларуси по материаловедению» ул. П. Бровки, 19, г. Минск, 220072, Беларусь E-mail: kalanda@ifttp.bas-net.by

²Институт магнетизма НАН и МОН Украины

³Белорусский государственный университет

Статья поступила в редакцию 16 января 2009 года

На основании проведенных исследований установлена последовательность фазовых превращений в стехиометрических смесях простых оксидов Fe₂O₃, MoO₃ и SrCO₃ и прекурсоров SrMoO_{4-v}, SrFeO_{3-x} при образовании двойного перовскита Sr₂FeMoO_{6-d}. Показано, что при синтезе ферромолибдата стронция из простых оксидов, спрессованных при p = 2 kbar, MoO_3 вступает в реакцию быстрее с карбонатом стронция, чем с Fe₂O₃ при различных температурах, за исключением температуры 970 К, при которой наблюдается практически одновременное появление рентгеновских рефлексов соединений SrFeO_{3-х} и Sr₂FeMoO_{6-б}. При использовании стехиометрической смеси $SrMoO_{4-v}$ и $SrFeO_{3-x}$, спрессованной при p = 40 kbar, железо, входящее в состав сложного оксида SrFeO_{3-х}, является более реакционноспособным, и Sr₂FeMoO₆₋₈ образуется уже при 870 К. В этом случае увеличивается скорость роста Sr₂FeMoO₆₋₆, понижается температура синтеза и появляется сверхструктурное упорядочение катионов Fe^{3+} и Mo^{5+} , что способствует росту его намагниченности в несколько раз. Обнаружены две стадии изменения скорости роста молибдата железа стронция, причем увеличение значений энергии активации на второй стадии указывает на изменение механизма протекания химических процессов. Предполагается, что на первой стадии скорость роста Sr₂FeMoO₆₋₆ лимитируется скоростью взаимодействия реагентов на границе раздела фаз, тогда как на второй стадии, где степень превращения обусловлена продолжительностью процесса, скорость реакции лимитируется объемной диффузией реагентов через слой продуктов реакции.

Ключевые слова: фазовые превращения, двойные перовскиты, сверхструктурное упорядочение, прессование под давлением, температура синтеза

К наиболее перспективным материалам для спинтроники относятся магнитные полупроводники Sr₂FeMoO₆₋₆ с упорядоченной структурой двойно-

© Н.А. Каланда, С.Е. Демьянов, Н.Н. Крупа, А.В. Петров, И.А. Свито, 2010

го перовскита [1-3]. Особый интерес к ним обусловлен наличием существенного магнитосопротивления (MR) ~ 38% в относительно слабых магнитных полях B = 1 T при T = 50 K, высоких значений температуры Кюри ($T_c =$ = 400-450 К) и практически 100%-ной степени спиновой поляризации [4,5]. В Sr₂FeMoO_{6±δ} магнитные моменты катионов Fe³⁺(3 d^5 , S = 5/2) и Mo⁵⁺(4 d^1 , S = 1/2) имеют антиферромагнитное упорядочение и обладают двумя разделенными зонами проводимости, сформированными гибридизированными состояниями 4d t_{2g}-орбиталей ионов молибдена и 3d t_{2g}-орбиталей ионов железа [6,7]. Такая полуметаллическая природа электронных состояний приводит к почти полной поляризации спинов электронов проводимости в Sr₂FeMoO_{6-б}. Теоретические значения магнитного момента двойного перовскита при T = 0 соответствуют $4\mu_B$ на формульную единицу и всегда выше экспериментальных значений [6]. Это обусловлено присутствием антиструктурных дефектов типа Fe_{Mo} и Mo_{Fe}, которые изменяют ориентацию сильно гибридизированных орбиталей катионов Fe³⁺ и Mo⁵⁺ и оказывают влияние на транспортные и магнитные свойства соединения [8]. Наличие Fe_{Mo} и Мо_{Fe} обусловлено условиями синтеза из-за сложности фазовых превращений, низкой кинетикой фазообразования Sr₂FeMoO_{6-б} и слабой подвижностью катионов Fe^{3+} и Mo⁵⁺ в структуре двойного перовскита [8–10].

Известно, что кинетика кристаллизации соединения определяется не только скоростью протекания реакции, но и подводом реагирующих веществ в реакционную зону. Одним из факторов уменьшения дальности диффузии катионов является увеличение плотности образцов. В связи с тем, что и по настоящий момент не было уделено внимания настоящей проблеме, в предлагаемой статье рассмотрено влияние микроструктуры образцов, полученных под давлением 2 и 40 kbar, на кинетику кристаллизации $Sr_2FeMoO_{6-\delta}$.

В качестве исходных реагентов использовали SrCO₃, Fe₂O₃, MoO₃ марки «OC4», а также прекурсоры SrFeO₃₋₆, SrMoO₄. Сложные оксиды получали обычным керамическим методом из оксидов MoO₃, Fe₂O₃ и карбоната стронция SrCO₃. Помол и перемешивание стехиометрической смеси исходных реагентов проводили в вибромельнице в спирте в течение 3 h. Полученные смеси сушили при температуре 350 K и прессовали в таблетки. При синтезе прекурсоров SrFeO₃₋₆ и SrMoO₄ предварительный отжиг осуществляли на воздухе при 970 и 1070 K в течение 20–40 h соответственно. Для повышения однородности шихты использовали вторичный помол. Окончательный синтез образцов осуществляли при 1240 K (SrFeO₃₋₆) и 1270 K (SrMoO₄) в течение 20–40 h на воздухе с последующим охлаждением в режиме выключенной термоустановки. Зерна прекурсоров субмикронного размера получали путем их длительного (~ 24 h) вибропомола с помощью планетарной шаровой мельницы типа «PM 100» производства фирмы Retsch GmbH (Германия) в жидкой среде (спирт).

Таблетки из исходных реагентов (MoO₃, Fe₂O₃ и SrCO₃) и (SrFeO_{3-x} и SrMoO_{4-v}) стехиометрического состава диаметром 10 mm, толщиной 4–5 mm

прессовали под давлением p = 2 и 40 kbar соответственно с последующим отжигом в политермическом режиме при температурах 300–1420 K и скоростях нагрева $v_{heat} = 120$, 300, 600 deg/h. Отжиг проводили в вакуумированных кварцевых ампулах в присутствии гетера (Fe), после чего для фиксации образовавшихся фаз образцы закаливали при комнатной температуре со средней скоростью 150 deg/min. Температуру в термоустановках поддерживали с помощью регулятора температуры РИФ-101 и контролировали Pt–Pt/Rh(10%) термопарой с точностью ±0.5 K.

Фазовый состав продуктов твердофазного синтеза определяли с помощью рентгенофазового анализа (РФА) на установке ДРОН-3 в Си K_{α} -излучении с использованием базы данных ICSD-PDF2 (Release 2000). Дифрактограммы снимали при комнатной температуре со скоростью 60 grad/h в диапазоне углов $2\Theta = 10-90^{\circ}$. Кинетику роста Sr₂FeMoO_{6-δ} при твердофазном взаимодействии в порошках изучали не по изменению толщины продукта реакции, расположенного между реагирующими частицами, а по общему количеству, образовавшемуся в результате взаимодействия всех частиц смеси. Поэтому, исходя из того, что синтезируемые соединения Sr₂FeMoO_{6-δ} и SrMoO₄ имеют тетрагональную *P4/mmm*-симметрию, степень превращения α или долю прореагировавшего вещества с образованием ферромолибдата стронция оценивали по изменению нормированной интенсивности рентгеновских рефлексов [$I_{211}(112)/{I_{211}(112) + I_{101}(112)$] от температуры, где $I_{211}(112)$ и $I_{101}(112)$ – рентгеновские рефлексы максимальной интенсивности, соответствующие фазам Sr₂FeMoO_{6-δ} и SrMoO₄.

В процессе кристаллизации двойного перовскита Sr₂FeMoO_{6-δ} при скорости нагрева $v_{heat} = 120$ deg/h в интервале температур T = 300-1420 K из смеси реагентов (MoO₃, Fe₂O₃ и SrCO₃) стехиометрического состава, спрессованных при p = 2 kbar, согласно данным рентгенофазового анализа установлена такая последовательность фазовых превращений: {Fe₂O₃, MoO₃, SrCO₃} (300 K) \rightarrow {SrMoO₄, Fe₂O₃, SrCO₃} (770 K) \rightarrow {SrMoO₄, SrFeO_{3-x} (следы), Sr₂FeMoO_{6-δ}} (970 K) \rightarrow {SrMoO₄, Sr₂FeMoO_{6-δ}}(1170 K) \rightarrow \rightarrow {Sr₂FeMoO_{6-δ}} (1420 K). Первоначально при $T \sim 770$ K образуется соединение SrMoO₄, а затем при $T \sim 970$ K практически одновременно обнаружено появление рентгеновских рефлексов соединений SrFeO_{3-x} и Sr₂FeMoO_{6-δ}. С увеличением температуры в интервале 970–1170 K дифракционные пики SrFeO_{3-x} исчезают, тогда как SrMoO₄ остаются вплоть до 1370 K.

Исходя из того, что при формировании Sr₂FeMoO_{6- δ} первоначально образуются прекурсоры SrFeO_{3-x} и SrMoO₄, для устранения образования промежуточных продуктов реакции и ускорения протекания процессов зарождения и роста Sr₂FeMoO_{6- δ} за счет уменьшения длины диффузионного пробега катионов в реакционную зону в качестве исходных реагентов использовали прекурсоры SrFeO_{3-x}, SrMoO₄. В этом случае механизм формирования Sr₂FeMoO_{6- δ} можно

рассматривать как реакцию между SrFeO_{3-x} и SrMoO₄. Согласно данным рентгенофазового анализа закаленных образцов, первоначально состоящих из стехиометрической смеси исходных реагентов (SrFeO_{3-x}, SrMoO₄), отожженных при скорости нагрева $v_{heat} = 120$ deg/h в интервале температур T = 300-1420 K, установлена такая последовательность фазовых превращений: {SrMoO₄, SrFeO_{3-x}} (770 K) \rightarrow {SrMoO₄, SrFeO_{3-x}, Sr₂FeMoO_{6-δ}} (870 K) \rightarrow {SrMoO₄, SrFeO_{3-x}, Sr₂FeMoO_{6-δ}} (1170 K) \rightarrow {SrMoO₄, Sr₂FeMoO_{6-δ}} (1270 K) \rightarrow \rightarrow {Sr₂FeMoO_{6-δ}} (1370 K) при скорости нагрева $v_{heat} = 120$ deg/h (рис. 1).



Рис. 1. Рентгеновские спектры закаленных образцов, предварительно спрессованных из прекурсоров SrFeO_{3-x} и SrMoO_{4-y} стехиометрического состава под давлением p = 40 kbar

При изучении образцов, полученных под давлением p = 40 kbar, установлено понижение на 50 K температуры, при которой полностью растворяется примесная фаза SrMoO₄ и уменьшается интенсивность пиков SrFeO_{3-x}. Исходя из того, что мы имеем дело с параллельными реакциями, идущими одновременно с образованием различных продуктов SrFeO_{3-x}, SrMoO₄, скорости протекания процессов будут определяться более медленной стадией. Можно предположить, что в качестве лимитирующей стадии при кристаллизации Sr₂FeMoO_{6-δ} является объемная диффузия реагентов через слой продукта реакции, поэтому повышение плотности образцов увеличивает скорость протекания процессов.

Замечено, что с ростом температуры в интервале 770–970 К значения углов дифракционных максимумов фазы SrFeO_{3-x} смещаются в сторону более низких значений (рис. 2). Авторы работы [8] предполагают, что это связано с растворением части катионов Mo⁵⁺ в кристаллической решетке SrFeO_{3-x}, приводящим к увеличению ее объема и смещению рентгеновских рефлексов. На наш взгляд, эта точка зрения не совсем корректна и вот почему. Известно, что соединение SrFeO_{3-x} обладает широкой областью нестехиометрии (2.5 < 3 - x < 3.0), в пределах которой могут существовать три кристаллоструктурные модификации: орторомбическая (2.50-2.75), тетрагональная



Рис. 2. Рентгеновские спектры образцов SrFeO_{3-x} для температур закалки 770 К (*a*) и 970 К (δ)

(2.75–2.87) и кубическая (2.87–3). При тщательном рассмотрении образцов SrFeO_{3-х}, отожженных в политермическом режиме с $v_{heat} = 120$ deg/h и закаленных при различных температурах, установлено смещение рентгеновских рефлексов на 1–2 градуса, что обусловлено появлением кислородных вакансий, приводящим к увеличению объема элементарной ячейки. При построении зависимостей $I_{211}(112)/\{I_{211}(112) + I_{101}(112)\}\cdot 100\% = \alpha(T)_{\nu=const}$ обнаружены две стадии изменения скорости роста $v(I)_{gr}$ и $v(II)_{gr}$ молибдата железа стронция, причем для пористого образца $v(I)_{gr}$ в 4–5 раз больше, чем $v(II)_{gr}$, а для плотного образца $v(I)_{gr}$ в 7–8 раз больше $v(II)_{gr}$ (рис. 3). При сравнении поведения скорости роста образцов различной плотности обнаружено, что как на первой, так и на второй стадии скорость роста фазы Sr₂FeMoO_{6–δ} значительно выше в образцах, отпрессованных при давлении 40 kbar.



Рис. 3. Температурные зависимости степени превращения α в закаленных образцах, предварительно спрессованных из стехиометрических смесей: MoO₃, Fe₂O₃, SrCO₃ (*a*) и SrFeO_{3-x}, SrMoO₄ (*б*) соответственно под давлением 2 и 40 kbar при различных скоростях нагрева v_{heat} , deg/h: $\blacktriangle - 120$, $\blacksquare - 300$, $\bullet - 600$

Исходя из того, что фундаментальной характеристикой кинетики любого процесса является энергия активации, провели ее расчет для образцов различной плотности. Использовали формальное уравнение скорости превращения, основанное на применении закона действующих масс $d\alpha/dt = v_{gr} \exp(-E/RT)$, где α – степень превращения, t – продолжительность процесса, R – газовая постоянная, T – температура эксперимента. Величину скорости роста соединения v_{gr} можно определить через кинетическое уравнение, выражаемое согласно выбранной диффузионной модели твердофазного взаимодействия функцией $f(\alpha)$ в виде $v_{gr} = kf(\alpha)$, где k – коэффициент пропорциональности. Так как вид функции $f(\alpha)$ не известен, были построены экспериментальные зависимости $\ln(d\alpha/dt)_v$ от 1/T при фиксированных значениях α , полученных при различных скоростях нагрева, по которым рассчитывались значения энергии активации (рис. 4).



Рис. 4. Зависимости $\ln(d\alpha/dt)_v$ от 1/T при фиксированных значениях степени превращения α для соединения Sr₂FeMoO_{6- δ}, спрессованного при давлениях 2 kbar (*a*) и 40 kbar (δ) при различных скоростях нагрева v_{heat} , deg/h: $\blacktriangle - 120$, $\blacksquare - 300$, $\bullet - 600$

Из анализа зависимости скорости процесса кристаллизации Sr₂FeMoO_{6-б} от температуры установлена параллельность прямых $\ln(d\alpha/dt)_v = f(1/T)$ для образцов различной плотности, что указывает на доминирование одного механизма роста двойного перовскита при $\alpha < 80\%$. На начальном этапе при $\alpha < 80\%$ энергия активации роста имеет значение ~ 198 kJ/mol для пористых и ~ 173 kJ/mol для плотных образцов. По мере увеличения значений степени превращения до 100% она увеличивается до 247 kJ/mol для пористых и до 201 kJ/mol для плотных образцов. Увеличение значений энергии активации при α > 80% указывает на изменение механизма протекания химических процессов. Можно предположить, что на первой стадии скорость роста Sr₂FeMoO_{6-б} лимитируется скоростью взаимодействия реагентов на границе раздела фаз, тогда как на второй, где степень превращения обусловлена продолжительностью процесса, скорость реакции лимитируется объемной диффузией реагентов через слой продуктов реакции. Кроме того, уменьшение содержания кислорода в SrFeO_{3-х} способствует дефектообразованию в анионной и катионной подрешетках соединения, тем самым увеличивая диффузионную подвижность катионов при синтезе Sr₂FeMoO₆₋₆, а использование прекурсоров и высоких давлений при прессовании увеличивает плотность образцов, тем самым уменьшая длину диффузионного пробега реагентов в реакционную зону фазообразования и повышая количество частиц, участвующих в реакции. В этом случае увеличивается скорость роста Sr₂FeMoO₆₋₆, понижается температура синтеза и появляются рентгеновские рефлексы (101) и (103), указывающие на сверхструктурное упорядочение катионов Fe^{3+} и Mo⁵⁺ (рис. 5).

Из температурной зависимости магнитной восприимчивости определена температура Кюри, которая составила $T_c \sim 418$ К для образцов различной плотности, а суммарный магнитный момент неупорядоченного по катионам образца ниже в 2.3 раза, чем плотного со сверхструктурным упорядочением (рис. 6). Магнитный момент в двойном перовските Sr₂FeMoO_{6-δ} определяется антипараллельным упорядочением магнитных моментов ионов железа Fe³⁺ (3d⁵) и молибдена Mo⁵⁺ (4d¹). По-видимому, сильная гибридизация орбиталей



Рис. 5. Рентгеновские спектры образцов $Sr_2FeMoO_{5.82}$, синтезированных из стехиометрических смесей: MoO₃, Fe₂O₃, SrCO₃ (*a*) и SrFeO_{3-x}, SrMoO₄ (*б*); *B* = 0.86 T



Рис. 6. Температурная зависимость намагниченности образцов $Sr_2FeMoO_{5.8}$, синтезированных из стехиометрических смесей: MoO₃, Fe₂O₃, SrCO₃ (кривая *1*) и SrFeO_{3-x}, SrMoO₄ (кривая *2*)

ионов Fe и Мо с 2р-орбиталями ионов кислорода вследствие разупорядочения катионов железа и молибдена уменьшает эффективный магнитный момент этих ионов и образует дополнительные антиферромагнитные связи $Fe^{3+}-O^{2-}-Fe^{3+}$ и $Mo^{5+}-O^{2-}-Mo^{5+}$. Исследование магнитотранспортных свойств позволяет сделать вывод, что наиболее перспективными для практического использования являются двойные перовскиты, синтезированные из частично восстановленных прекурсоров, так как они сохраняют большую величину магни-

торезистивного эффекта (определяемую согласно выражению MR = $[(R(H) - R(0))/R(0)] \cdot 100\%$, где R(H), R(0) – значения электросопротивления в поле H и при H = 0 соответственно) при сравнительно высоких температурах (рис. 7).

Эта тенденция в некоторой мере обусловлена перколяционным характером электропроводности образцов. Однако при синтезе образцов из смеси MoO_3 , Fe_2O_3 , $SrCO_3$ влияние диэлектрической прослойки на электро- и магнитотранспортные характеристики $Sr_2FeMoO_{5.82}$ повышается, вследствие чего уменьшается магнитосопротивление и возрастает электросопротивление этого образца. В свою очередь, магнитосопротивление уменьшается из-за уменьшения удельной намагниченности и степени спиновой поляризации элементов, а также катионного разупорядочения железа и молибдена.

Физика и техника высоких давлений 2010, том 20, № 2



Рис. 7. Полевая зависимость магнитосопротивления MR образцов Sr₂FeMoO_{5.82}, синтезированных из стехиометрических смесей: MoO₃, Fe₂O₃, SrCO₃ (*a*) и SrFeO_{3-x}, SrMoO₄ (δ) при различных температурах, K: *I* – 15, *2* – 75, *3* – 150, *4* – 200, *5* – 300

Таким образом, показано, что использование частично восстановленных прекурсоров SrFeO_{3- δ} и SrMoO₄ с зернами наноразмерной величины позволяет синтезировать однофазное соединение Sr₂FeMoO_{6- δ} со сверхструктурным упорядочением катионов Fe³⁺, Mo⁵⁺ и увеличить его намагниченность в несколько раз. Предполагается, что в такой шихте значительно снижаются кинетические трудности фазообразования Sr₂FeMoO_{6- δ} за счет увеличения диффузионной подвижности катионов Fe³⁺ и Mo⁵⁺ и уменьшения дальности их движения в реакционной зоне.

Работа выполнена при поддержке проекта БРФФИ Т09К-082.

- 1. К.С. Александров, Б.В. Безносиков, Перовскиты. Настоящее и будущее, РАН, Новосибирск (2004).
- 2. *Е.Г. Фесенко*, Семейство перовскита и сегнетоэлектричество, Атомиздат, Москва (1972).
- 3. *К.С. Александров, Б.В. Безносиков*, Перовскитоподобные кристаллы, Наука, Сибирское предприятие РАН, Новосибирск (1997).
- J.L. MacManus-Driscoll, A. Sharma, Yu. Bugoslavsky, W. Branford, Adv. Mater. 54, 67 (2005)
- 5. D. Sánchez, J.A. Alonso, M. García-Hernández, M.J. Martínez-Lope, J.L. Martínez, A. Mellergard, Phys. Rev. B65, 10426-8 (2002).
- 6. M. García-Hernández, J.L. Martínez, M.J. Martínez-Lope, M.T. Casais, J.A. Alonso, Phys. Rev. **B86**, 1547 (2001).
- 7. N. Zhang, W.P. Ding, W. Zhong, Y.W. Du, T.F. Ko, Phys. Rev. B56, 8138 (1997).
- J.P. Zhou, R. Dass, H.Q. Yin, J.S. Zhou, L. Rabenberg, J.B. Goodenough, J. Appl. Phys. 87, 5037 (2000).
- 9. W.E. Brown, D. Dollimore, A.K. Galwey, Elsevier Scientific 22, 41 (1980).
- 10. T. Yamamoto, J. Limatainen, J. Linden, M. Karppinen, H. Yamauchi, J. Mater. Chem. 10, 2342 (2000).

М.О. Каланда, С.Є. Дем'янов, М.М. Крупа, О.В. Петров, І.А. Світо

ОСОБЛИВОСТІ ФАЗОВИХ ПЕРЕТВОРЕНЬ В ПРОЦЕСІ РОСТУ ПОДВІЙНОГО ПЕРОВСКІТУ Sr₂FeMoO_{6-δ}

На основі виконаних досліджень встановлено послідовність фазових перетворень у стехіометричних сумішах простих оксидів Fe₂O₃, MoO₃ і SrCO₃ та прекурсорів SrMoO_{4-v}, SrFeO_{3-x} при утворенні подвійного перовскоту Sr₂FeMoO_{6-δ}. Показано, що при синтезі феромолібдату стронція із простих оксидів, спресованих при p = 2 kbar, МоО₃ вступає в реакцію швидше з карбонатом стронцію, ніж з Fe₂O₃ при різних температурах, за винятком температури 970 К, при якій спостерігається практично одночасна поява рентгенівських рефлексів сполук SrFeO_{3-x} і Sr₂FeMoO₆₋₈. При використанні стехіометричної суміші SrMoO_{4- ν} і SrFeO_{3-x}, спресованої при p = 40 kbar, залізо, яке входить у склад складного оксиду SrFeO3-x, є більш реакційноспроможним, і Sr₂FeMoO₆₋₆ утворюється вже при 870 К. У цьому випадку збільшується швидкість росту Sr₂FeMoO_{6-б}, знижується температура синтезу і з'являється надструктурне упорядкування катіонів Fe^{3+} і Mo⁵⁺, що сприяє росту його намагніченності в кілька разів. Виявлено дві стадії зміни швидкості росту молібдату заліза стронцію, причому зростання значення енергії активації на другій стадії свідчить про зміну механізму протікання хімічних процесів. Зроблено припущення, що на першій стадії швидкість росту Sr₂FeMoO₆₋₆ лімітується швидкістю взаємодії реагентів на границі розділу фаз, у той час коли на другій стадії, де ступінь перетворення обумовлена тривалістю процеса, швидкість реакції лімітується об'еємною дифузією реагентів через прошарок продуктів реакції.

Ключові слова: фазові перетворення, подвійні перовскіти, надструктурне упорядкування, пресування під тиском, температура синтезу

N.A. Kalanda, S.E. Demyanov, N.N. Krupa, A.V. Petrov, I.A. Svito

CHARACTERISTIC FEATURES OF PHASE TRANSFORMATIONS IN THE PROCESS OF GROWTH OF Sr_2FeMoO_{6-\delta} DOUBLE PEROVSKITE

A sequence of phase transformations in stoichiometric mixtures of Fe₂O₃, MoO₃ simple oxides and SrCO₃, as well as precursors SrMoO_{4-y}, SrFeO_{3-x}, in the process of formation of Sr₂FeMoO_{6- δ} double perovskite is determined. It is shown that during the synthesis of strontium ferromolybdate from simple oxides pressed at *p* = 2 kbar, the MoO₃ comes into reaction with strontium carbonate faster than Fe₂O₃. Nevertheless, one observes practically simultaneous appearance of X-ray diffraction reflexes of SrFeO_{3-x} and Sr₂FeMoO_{6- δ} compounds at a temperature of 970 K. Iron which is a part of the compound of SrFeO_{3-x} pressed at *p* = 40 kbar. Therefore Sr₂FeMoO_{6- δ} is formed already at 870 K. In this case, the growth rate of Sr₂FeMoO_{6- δ} increases, the synthesis temperature falls and a super-structural ordering of Fe³⁺ and Mo⁵⁺ cations takes place. This promotes a several times

increase of Sr₂FeMoO_{6- δ} magnetization. Two stages of the change of the Sr₂FeMoO_{6- δ} growth rate are revealed. An increase of activation energy values at the second stage points to a change in the mechanism of chemical processes in the compound. It is assumed that at the first stage the growth rate of Sr₂FeMoO_{6- δ} is limited by the rate of reagents at the phase boundary. At the second stage the transformation degree is caused by the process duration. Here the reaction rate is limited by the volume diffusion of reagents through the layer of reaction products.

Keywords: phase transformations, double perovskites, superstructure ordering, compaction under pressure, synthesis temperature

Fig. 1. X-ray diffraction patterns of quenched samples preliminary pressed with p = 40 kbar from SrFeO_{3-x} and SrMoO_{4-v} precursors of stoichiometric composition

Fig. 2. X-ray diffraction patterns of SrFeO_{3-x} samples for quenching temperatures of 770 K (*a*) and 970 K (δ)

Fig. 3. Temperature dependences of transformation degree α in quenched samples previously pressed at 2 and 40 kbar from stoichiometric mixtures of MoO₃, Fe₂O₃, SrCO₃ (*a*) and SrFeO_{3-x}, SrMoO₄ (δ) for different heating rates v_{heat} , deg/h: $\blacktriangle - 120$, $\blacksquare - 300$, $\bullet - 600$

Fig. 4. Dependences of $\ln(d\alpha/dt)_v$ on 1/T at fixed values of transformation degree α for the Sr₂FeMoO_{6- δ} compound pressed at 2 kbar (*a*) and 40 kbar (δ) at various heating rates v_{heat} , deg/h: $\blacktriangle - 120$, $\blacksquare - 300$, $\bullet - 600$

Fig. 5. X-ray diffraction patterns of Sr₂FeMoO_{5.82}, samples synthesized from stoichiometric mixtures of MoO₃, Fe₂O₃, SrCO₃ (*a*) and SrFeO_{3-x}, SrMoO₄ (δ); *B* = 0.86 T

Fig. 6. Temperature dependence of the magnetization of $Sr_2FeMoO_{5.8}$ samples synthesized from stoichiometric mixtures: MoO₃, Fe₂O₃, SrCO₃ (curve *1*) and SrFeO_{3-x}, SrMoO₄ (curve *2*)

Fig. 7. Magnetic field dependence of magnetoresistance MR in the Sr₂FeMoO_{5.82} samples synthesized from stoichiometric mixtures: MoO₃, Fe₂O₃, SrCO₃ (*a*) and SrFeO_{3-x}, SrMoO₄ (δ) at different temperatures, K: *I* – 15, *2* – 75, *3* – 150, *4* – 200, *5* – 300