### **ХИМИЯ** радиоактивных элементов

#### ОСОБЕННОСТИ изучения химии

#### радиоактивных элементов

- 1. Изучается не природная смесь изотопов, а один из изотопов элемента, что возможно благодаря тождественности поведения различных изотопов.
- 2. Зачастую исследования проводятся с ультрамалыми количествами вещества, вплоть до нескольких десятков атомов. Особое значение приобретают косвенные методы исследования, а также сравнительные методы расчета. Косвенными методами являются методы изоморфной сокристаллизации, экстракции, хроматографии, электрохимические процессы и др. Сравнительные методы расчета основаны на закономерности в изменении физико-химических свойств в рядах соединений элементов-аналогов. При этом строится зависимость этих свойств от параметров элемента (порядковый номер, массовое число, ковалентный или ионный радиус).

## ХИМИЯ радиоактивных элементов с Z=43 (Tc), 61(Pm) и 84 (Po)

- По химической природе радиоактивные элементы **не** относятся к **отдельной** группе. Химия радиоактивных элементов с Z=43 (Tc), 61(Pm) и 84–88 (Po-Ac) соответствует химии аналогов в периодической системе.
- **43 Тс технеций** («экамарганец»). Электронная конфигурация [Kr]4d<sup>6</sup>5s<sup>1</sup> или [Kr]4d<sup>5</sup>5s<sup>2</sup>. Ближайшие химические аналоги марганец и рений. Наиболее характерная степень окисления **Тс** (VII), устойчивая с.о. Tc(IV), Tc(IV) и Tc(V) малоустойчивые с.о. Тс (IV) и Tc(V)
- **61 Рт прометий.** Входит в цериевую подгруппу лантаноидов. Электронная конфигурация [Xe]5f<sup>5</sup>6s<sup>2</sup> Ближайшие химические аналоги неодим и самарий. Наиболее характерная степень окисления **Pm**(**III**).
- **84 Ро полоний.** Элемент главной подгруппы шестой группы. Электронная конфигурация [Xe]4f<sup>14</sup>5d<sup>10</sup>6s<sup>2</sup>6p<sup>4</sup> Ближайшие химический аналог теллур. Наиболее характерная с.о. **Po(IV)**. Менее устойчивые с.о. Po(VI), Po(II), Po(-2).

#### Технеций

- Технеций был предсказан Менделеевым как эка-марганец на основе Периодического закона. Начиная с 1846 г., когда элемент был «открыт» под именем ильмений, периодически производились ошибочные «открытия» элемента 43 (как люций, ниппоний и мазурий).
- В соответствии с правилом Маттауха-Щукарева этот элемент не имеет стабильных изотопов. Технеций был синтезирован из молибденовой мишени, облучённой на ускорителециклотроне ядрами дейтерия, 13 июля 1937 года К.Перрье и Э.Сегре в Национальной лаборатории им. Лоуренса в Беркли в США, а затем был выделен в чистом виде химически в Палермо в Италии.

#### Прометий

- Прометий как короткоживущий радиоактивный элемент находится в природе в исчезающе малых количествах (по оценкам, его содержание в земной коре составляет несколько сот грамм) и не мог быть открыт аналитическим способом, несмотря на усилия многих исследователей.
- После того, как Г. Мозли уставил связь заряда ядра атома с местом в Периодической системе, стало очевидным отсутствие в группе редкоземельных элементов элемента 61, и в 1920-х годах начались интенсивные поиски его.
- Оказавшиеся ошибочными, были заявления в 1924—1926 годах об открытии элемента 61 флоренций в Италии (из бразильского минерала монацита) и иллиний в Иллинойском университете в Урбана-Шампейн в США.
- В 1945 г. американские химики Д. Маринский, Л. Гленденин и Ч. Кориэлл выделили прометий из продуктов деления урана с помощью ионообменных смол.

### Прометий

			Срадиля налучения,	анергая МаВ/Вк∙с	
Радно- ≡уклнд	T1/2	Тип распада	характерн- стическое, у- и ажин- гиляционное шалучение	В-излучение, конверсион- ные элек- троны и электроны Оже	Дочерний Раднонуклид (выход)
141 Pm	20.9 мен	39; β+	7,30-10-1	6,30-10-1	<sup>141</sup> mNd радновит (9,68·10 <sup>-4</sup> ) <sup>141</sup> Nd радновит, (0,999)
142 Pm 143 Pm 144 Pm 145 Pm 146 Pm	40,5 с 265 сут 363 сут 17,7 года 2020 сут	39; β+ 39 39 39 39; β-	8,63-10 <sup>-1</sup> 3,15-10 <sup>-1</sup> 1,56 3,11-10 <sup>-2</sup> 7,53-10 <sup>-1</sup>	1,36 8,45 · 10 <sup>-3</sup> 1,72 · 10 <sup>-2</sup> 1,41 · 10 <sup>-2</sup> 9,63 · 10 <sup>-2</sup>	162Nd стаб. 163Nd стаб. 144Nd стаб. 145Nd стаб. 166Sm радноакт. (0,359) 166Nd стаб.
14502 РП 14502 РП	2,6234 года 41,3 сут	β- β-; ип	4,37·10 <sup>-6</sup> 1,99	6,20·10 <sup>-2</sup> 1,66·10 <sup>-1</sup>	(0,631) <sup>187</sup> Sm радноакт, <sup>188</sup> Sm стаб (0,954) <sup>188</sup> Pm радно-
148Pm 149Pm 180Pm 181Pm	5,37 сут 53,08 ч 2,68 ч 28,4 ч	β- β- β- β-	5,74·10 <sup>-1</sup> 1,06·10 <sup>-2</sup> 1,38 3,06·10 <sup>-1</sup>	7,23 · 10 <sup>-1</sup> 3,65 · 10 <sup>-1</sup> 7,98 · 10 <sup>-1</sup> 2,97 · 10 <sup>-1</sup>	акт. (0,046) <sup>146</sup> Sm стаб. <sup>148</sup> Sm стаб. <sup>150</sup> Sm стаб. <sup>151</sup> Sm радиоакт,

### ХИМИЯ радиоактивных элементов

#### c Z = 85 - 88 (At-Ra)

- **85 At астат –** наиболее тяжелый элемент группы галогенов. Электронная конфигурация [Xe]=4f<sup>14</sup>5d<sup>10</sup>6s<sup>2</sup>6p<sup>5</sup>. Наиболее устойчивая с.о. **At(-1).** Менее устойчивы с.о. At(V), At(VII). Известны степени окисления At(I), At(III).
- **86 Rn радон –** наиболее тяжелый элемент группы благородных газов. Электронная конфигурация [Xe]4f<sup>14</sup>5d<sup>10</sup>6s<sup>2</sup>6p<sup>6</sup>. Ближайший аналог ксенон.
- **87 Fr франций –** наиболее тяжелый элемент группы щелочных металлов. Электронная конфигурация [Rn]7s<sup>1</sup>. Единственная с.о. **Fr(I)**.
- 88 Ra радий наиболее тяжелый элемент группы щелочно-земельных металлов. Электронная конфигурация [Rn]7s<sup>2</sup>. Единственная с.о. Ra(II).

#### АКТИНОИДЫ: названия отдельных

#### групп элементов

Актиноидами называют группу элементов 7-го периода с порядковыми номерами - от 90 (тория) до 103 (лоуренсия), подобную группе лантаноидов в 6-м периоде.

В литературе встречается ряд названий для отдельных групп тяжелых элементов:

**цисурановыми** элементами называют Ac, Th, Pa, **трансурановыми** (ТУЭ) - элементы от Np, Pu ... до конца периодической системы,

трансплутониевыми (ТПЭ) - элементы после плутония, транскюриевыми - элементы после кюрия, трансфермиевыми - элементы после фермия.

**минорные актиноиды** — нептуний, кюрий и америций

#### Минорные актиниды

- Np, Am, Cm

Термин **ураниды** употребляют по отношению к урану, нептунию, плутонию и америцию, термин **кюриды** - по отношению к элементам от кюрия до лоуренсия.

Термин «самый актиноидный из актиноидов» закрепился за кюрием, «самый неактиноидный из актиноидов» - за протактинием (по Гайсинскому)

## Положение актиноидов в периодической системе

Гипотеза Сиборга (1944)- элементы с порядковыми номерами 90-103 образуют 5f-семейство и по аналогии с лантаноидами размещаются в виде отдельной группы.

Доводы «за»: электронные конфигурации атомов, спектры и магнитные свойства актиноидных и лантаноидных элементов, свойства элементов с Z>103.

Доводы «против»: двойственность химического поведения легких актиноидов — с одной стороны они являются аналогами соответствующих лантаноидов (4f-элементов), с другой стороны, проявляют свойства d-элементов, особенно, 3d-элементов

#### МЕТОДЫ получения актиноидов

- 1. Основной источник получения природных изотопов элементо от актиния до урана включитель руды, содержащие уран и торий
- 2. Две группы методов **искусственн получения** актиноидов:
- (i) реакторный метод: облучение тория, урана и более тяжелых элементов нейтронами. Протека многократно повторяющиеся реакции радиационного захвата ядром нейтрона (n,γ) с последующим β-распадом.

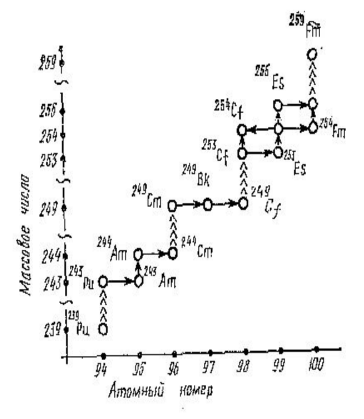


Рис. 32. Схема получения актинондов реакторным методом

#### МЕТОДЫ получения актиноидов (продолжение)

Облучение нейтронами осуществляется в ядерных реакторах с высокой

интенсивностью потока 10<sup>13</sup>- 10<sup>15</sup> нейтронов/(см<sup>2</sup> с) или в мощных кратковременных (импульсных) потоках нейтронов, возникающих при термоядерных взрывах. Получение трансурановых элементов в ядерном реакторе является единственным методом их промышленного производства. Могут быть получены только изотопы с избытком нейтронов С увеличением атомного номера и массового числа синтезируемого элемента резко уменьшается его выход. Самый тяжелый элемент, который может быть получен реакторным методом, фермий.

(іі) ускорительный метод - облучении урана и более тяжелых элементов заряженными частицами с использованием ускорителей различных типов. Использование в качестве бомбардирующих частиц ионов дейтерия и гелия позволяет получить элементы вплоть до Md. Самые тяжелые актиноиды получают по ядерным реакциям с тяжелыми нонами - многократно ионизированными атомами углерода, азота кислорода. Недостатком метода является крайне малый выход нового элемента (единицы— сотни атомов за час работы ускорителя).

Таблица 11.2. Реакции, в которых впервые были получены трансурановые элементы

Z	Реакция
93,94	$^{238}_{92}$ U + n $\rightarrow ^{239}_{92}$ U $\rightarrow ^{239}_{93}$ Np $\rightarrow ^{239}_{94}$ Pu
95	$^{238}_{92}\text{U} + ^{4}_{2}\text{He} \rightarrow ^{241}_{94}\text{Pu} + \text{n}, ^{241}_{94}\text{Pu} \rightarrow ^{241}_{95}\text{Am} + \text{e}^- + \bar{\text{v}}_{\text{e}}$
96	$^{239}_{92}$ Pu+ $^{4}_{2}$ He $\rightarrow$ $^{242}_{96}$ Cm + n
97	$^{241}_{95}$ Am+ $^{4}_{2}$ He $\rightarrow ^{243}_{97}$ Bk + 2n
98	$^{242}_{96}$ Cm $+^{4}_{2}$ He $\rightarrow ^{245}_{98}$ Cf + n
99	$^{\beta^{-}}_{92}$ U + 15n $\rightarrow ^{253}_{92}$ U $\rightarrow ^{253}_{93}$ Np $\rightarrow ^{253}_{99}$ Es
100	$^{\beta^{-}}_{92}$ U + 17n $\rightarrow^{255}_{92}$ U $\rightarrow^{255}_{93}$ Np $\rightarrow^{255}_{100}$ Fm
101	$^{253}_{99}\text{Es} + ^{4}_{2}\text{He} \rightarrow ^{256}_{101}\text{Md+n}$ .

#### НЕПТУНИЙ

До принятия теории расщепления атомного ядраДо принятия теории расщепления атомного ядра, которое обосновало существование синтезированного позднее реального такого элемента, трижды были сделаны оказавшиеся ошибочными объявления о независимых открытиях элемента 93: аусоний До принятия теории расщепления атомного ядра, которое обосновало существование синтезированного позднее реального такого элемента, трижды были сделаны оказавшиеся ошибочными объявления о независимых открытиях элемента 93: аусоний (Ausonium) в Италии До принятия теории расщепления атомного ядра, которое обосновало существование синтезированного позднее реального такого элемента, трижды 

#### ПЛУТОНИЙ

Энрико Ферми Энрико Ферми вместе со своими сотрудниками в Университете Рима Энрико Ферми вместе со своими сотрудниками в Университете Рима сообщил, что они обнаружили химический элемент Энрико Ферми вместе со своими сотрудниками в Университете Рима сообщил, что они обнаружили химический элемент с порядковым номером Энрико Ферми вместе со своими сотрудниками в Университете Рима сообщил, что они обнаружили химический элемент с порядковым номером 94 в 1934 году. Ферми назвал этот элемент гесперием Энрико Ферми вместе со своими сотрудниками в Университете Рима сообщил, что они обнаружили химический элемент с порядковым номером 94 в 1934 году. Ферми назвал этот элемент гесперием, считая, что открыл элемент, который сейчас называют плутонием, таким образом сделав предположение о существовании трансурановых элементов и став их теоретическим первооткрывателем. Он придерживался этой позиции и в своей Нобелевской лекции в 1938 году, однако, узнав об открытии деления ядра Отто Фришем и Фрицем Штрассманом, был вынужден сделать в печатной версии, вышедшей в Стокгольме в 1939 году, примечание

#### **АМЕРИЦИЙ**

- Америций впервые получен в 1944-45 гг. группой американских исследователей (Г. Сиборг, Р. Джеймс, Л. Морган и А. Гиорсо) путем облучения нейтронами плутония-239. Ядро плутония-239 после захвате нейтрона испытывает бета-минус превращение, в результате которого образуется америций-240.
- Название получил от слова «Америка» по аналогии с европием в семействе лантаноидов, где европий занимает такое же, шестое, место, как и америций в семействе актиноидов.
- Америций (нуклид 241Am) в килограммовых количествах ежегодно извлекают из отработанного ядерного горючег

#### КЮРИЙ

Кюрий был открыт (синтезирован) в 1944 г. в Металлургической лаборатории Чикагского университета *Сиборгом* и др. путем бомбардировки плутония ионами гелия. Через три года было получено чистое химическое соединение - гидроксид кюрия. Название новому элементу дано в честь супругов Кюри по аналогии с названием редкоземельного элемента гадолиния, имеющего похожее строение электронных оболочек. В символе Ст начальная буква обозначает фамилию Кюри, а вторая - имя Марии Кюри-Склодовской

#### БЕРКЛИЙ

Получен в <u>1949</u>Получен в 1949 г. учеными <u>Национальной</u> <u>лаборатории им. Лоуренса</u>Получен в 1949 г. учеными Национальной лаборатории им. Лоуренса в г. <u>Беркли</u>Получен в 1949 г. учеными Национальной лаборатории им. Лоуренса в г. Беркли (Калифорния, СШАПолучен в 1949 г. учеными Национальной лаборатории им. Лоуренса в г. Беркли (Калифорния, США; тогдашнее название — Радиационная лаборатория) С. Томпсоном, Г. Сиборгом Получен в 1949 г. учеными Национальной лаборатории им. Лоуренса в г. Беркли (Калифорния, США; тогдашнее название — Радиационная лаборатория) С. Томпсоном, Г. Сиборгом, А. Гиорсо при бомбардировке мишени из америция-241 Получен в 1949 г. учеными Национальной лаборатории им. Лоуренса в г. Беркли (Калифорния, США; тогдашнее название — Радиационная лаборатория) С. Томпсоном, Г. Сиборгом, А. Гиорсо при бомбардировке мишени из америция-241 ускоренными на 60-<u>дюймовом</u>Получен в 1949 г. учеными Национальной лаборатории им. Лоуренса в г. Беркли (Калифорния, США; тогдашнее название — Радиационная лаборатория) С. Томпсоном, Г. Сиборгом, А. Гиорсо при 

#### КАЛИФОРНИЙ

- Получен искусственно в <u>1950</u>Получен искусственно в 1950 группой <u>Сиборга</u>Получен искусственно в 1950 группой Сиборга в <u>Калифорнийском университете в Беркли</u>.
- Первые твёрдые соединения калифорния 249Cf2O3 и 249CfOCI получены в <u>1958</u>.
- Назван в честь Калифорнийского университета в Беркли Назван в честь Калифорнийского университета в Беркли, где и был получен. Как писали авторы, этим названием они хотели указать, что открыть новый элемент им было так

же трудно, как век назад пионерам АмерикиНазван в честь Калифорнийского

#### ЭЙНШТЕЙНИЙ

- Открытие эйнштейния почти одновременно с фермием является результатом исследований продуктов взрыва термоядерного устройства, произведенного американцами в Тихом океане в ноябре 1952 г. (операция "Майк").
- При разделении продуктов взрыва обнаружилось присутствие нового тяжелого элемента, и после переработки большого количества коралловых отложений и грязи, привезенных с места взрыва, удалось выделить два изотопа (253 и 255) нового элемента.
- Позже элемент 99 был получен искусственно другими методами, главным образом путем продолжительного облучения плутония нейтронами высоких энергий. Этим методом за 2-3 года можно получить несколько граммов эйнштейния; при термоядерной реакции он образуется за несколько тысячных долей секунды.
- Первые сообщения о синтезе этго элемента сначала появились (1950-1951 гг.) на страницах научно-популярных журналов. Авторы статей даже "окрестили" этот элемент. Название элемента - афиний - было дано в честь столицы Греции города Афины

#### ФЕРМИЙ

- В ноябре 1952 г. на одном из островов Тихого океана ученые США произвели термоядерный взрыв большой силы (операция "Майк"). На месте взрыва были собраны в больших количествах отложения кораллов и доставлены в лабораторию. Извлечения из этой "дорогой грязи" исследовали в лабораториях Беркли, Лос-Аламоса и Аргонны и нашли в них изотопы двух новых элементов 99 (эйнштейний) и 100 (фермий). Удалось извлечь лишь 200 атомов элемента 100, и на столь ничтожном количестве материала его идентифицировали.
  - Первые сообщения о синтезе этого элемента сначала появились (1950-1951 гг.) на страницах научно-популярных журналов. Авторы статей даже "окрестили" этот элемент. Элемент назвали центурием, подчеркивая этим "круглое" число элементов (слово "центуриум" "сотый"), В этих сообщениях указывалось также, что он получен путем "бомбардировки" плутония ядрами углерода.

#### МЕНДЕЛЕВИЙ

- Менделевий получен искусственно в 1955 г.
   Сиборгом с группой сотрудников при бомбардировке эйнштейния 253 ядрами гелия.
- Сначала было синтезировано всего несколько атомов (17) (к 1958 г. их число достигло 100), которые идентифицировали как атомы нового элемента. Сиборг и его сотрудники предложили назвать новый элемент менделевием "в знак признания пионерской роли великого русского химика Дмитрия Менделеева, который первым использовал периодическую систему элементов для предсказания химических свойств еще не открытых элементов принцип, который послужил ключом для открытия последних семи трансурановых элементов".

#### НОБЕЛИЙ

Первыми об открытии 102 элемента заявила в 1957 году группа учёных, работавших в Стокгольме Первыми об открытии 102 элемента заявила в 1957 году группа учёных, работавших в Стокгольме (<u>Швеция</u>). Они же и предложили назвать элемент нобелий в честь Альфреда Нобеля в честь Альфреда Нобеля. Однако позже эти данные не были подтверждены работами других лабораторий. 102 элемент был впервые получен в ходе экспериментов на ускорителе в честь Альфреда Нобеля. Однако позже эти данные не были подтверждены работами других лабораторий. 102 элемент был впервые получен в ходе экспериментов на ускорителе Объединённого института ядерных исследований в честь Альфреда Нобеля. Однако позже эти данные не были подтверждены работами других лабораторий. 102 элемент был впервые получен в ходе экспериментов на ускорителе Объединённого института ядерных исследований в Дубне в честь Альфреда Нобеля. Однако позже эти данные не были подтверждены работами других лабораторий. 102 элемент был впервые получен в ходе экспериментов на ускорителе Объединённого института ядерных исследований в Дубне в 1963 году в честь Альфреда Нобеля. Однако позже эти данные не были подтверждены работами других лабораторий. 102 элемент был впервые получен в ходе

#### **ЛОУРЕНСИЙ**

Элемент 103 был получен в СССР на ускорителе в Объединённом институте ядерных исследований Элемент 103 был получен в СССР на ускорителе в Объединённом институте ядерных исследований (наукоград Элемент 103 был получен в СССР на ускорителе в Объединённом институте ядерных исследований (наукоград <mark>Дубна</mark>Элемент 103 был получен в СССР на ускорителе в Объединённом институте ядерных исследований (наукоград Дубна) в 1961 Элемент 103 был получен в СССР на ускорителе в Объединённом институте ядерных исследований (наукоград Дубна) в 1961—<u>1965</u>Элемент 103 был получен в СССР на ускорителе в Объединённом институте ядерных исследований (наукоград Дубна) в 1961—1965 г. группой Г. Н. Флёрова Элемент 103 был получен в СССР на ускорителе в Объединённом институте

Таблица 9.1. Наиболее важные изотопы актиноидов

Изотоп	Период полураспада	Изотоп	Период полураспада	Изотоп	Период полураспада
<sup>227</sup> Ac	22 года	<sup>244</sup> Pu	7,6·10 <sup>7</sup> лет	<sup>251</sup> Cf	660 лет
<sup>232</sup> Th	1.39·10 <sup>10</sup> лет			<sup>252</sup> Cf	2.6 г
<sup>231</sup> Pa	34300 лет	<sup>241</sup> Am	433 года	<sup>253</sup> Es	20,47 сут
<sup>233</sup> Pa	27 сут	<sup>243</sup> Am	7600 лет	<sup>254</sup> Es	280 суток
<sup>233</sup> U	1.62·10 <sup>5</sup> лет	<sup>242</sup> Cm	162,5 суток	<sup>255</sup> Es	39.3 сут
<sup>235</sup> U	7.13·10 <sup>8</sup> лет	<sup>244</sup> Cm	19 лет	<sup>257</sup> Fm	94 сут
<sup>238</sup> U	4.5·10 <sup>9</sup> лет	<sup>247</sup> Cm	≥4·10 <sup>7</sup> лет	<sup>256</sup> Md	75 мин
<sup>235</sup> Np	410 сут	<sup>248</sup> Cm	4,7·10 <sup>5</sup> лет	<sup>258</sup> Md	56 сут
<sup>237</sup> Np	2.2·10 <sup>6</sup> лет	<sup>250</sup> Cm	2·10 <sup>4</sup> лет	<sup>255</sup> No	3.0 мин
<sup>238</sup> Pu	86,4 года	<sup>247</sup> Bk	1300 лет	<sup>259</sup> No	1.5 час
<sup>239</sup> Pu	24360 лет	<sup>248</sup> Bk	314 суток	<sup>256</sup> Lr	35 с
<sup>242</sup> Pu	3.79⋅10⁵ лет	<sup>24 9</sup> Cf	352 г	<sup>260</sup> Lr	3 мин

#### ГИПОТЕЗА Сиборга: доводы «за»

### электронные конфигурации атомов, аналогия магнитных свойств актиноидных и дантаноидных элементов

Таблица 15.2. Электронные конфигурации атомов актиноидов и лантаноидов в газообразном состоянии (приведены оболочки, дополнительные к структуре радона или ксенона)

<del></del>	Актиноиды		Лантанонды		
Элемент	Порядковый комер	Электронная конфигурация	Элемент	Порядковый номер	Электронная конфигурация
Ac	89	6d <sup>1</sup> 7s <sup>2</sup>	La	57	$5d^{1}6s^{2}$
Th	90	$6d^27s^2$	Ce	58	4f15d16s2
Pa	91	$5f^26d^17s^2$	Pr	59	4/36s2
U	92	$5f^36d^17s^2$	Nd	60	4f46s3
Np	93	5f46d17s2	Pm	61	4f66s2
Pu	94	5f <sup>0</sup> 7s <sup>2</sup>	Sm	62	4f66s2
Aπ	95	5f77s2	Eu	63	4f76s2
Cm	96	5f76d17s2	Gd	64	4f75d16s <sup>3</sup>
Bk	97	5f86d17s2 или	Ţb	65	4f <sup>9</sup> 6s <sup>2</sup>
	1	5f <sup>9</sup> 7s <sup>2</sup>	Dy	66	4f106s2
Cf	98	$5f^{10}7s^{2}$	Но	67	4f116s2
Es	99	$5f^{11}7s^2$	Er	68	$4f^{12}6s^2$
Fm	100	$5f^{12}7s^2$	Tm	69	4f <sup>13</sup> 6s <sup>2</sup>
Md	101	$5f^{13}7s^2$	Yb	70	4f <sup>14</sup> 6s <sup>2</sup>
Vo (Ns)	102	$5f^{14}7s^{2}$	Lu	71	4f145d16s3
r (Rd)	103	5f146d17s2		3.0	4 0000

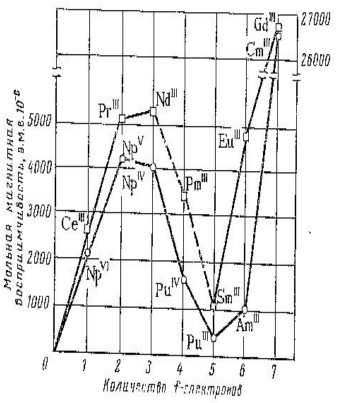


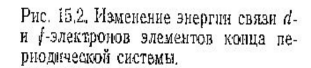
Рис. 15.1. Мольные магнитные восприимчивости нонов некоторых актинондов и дантанондов.

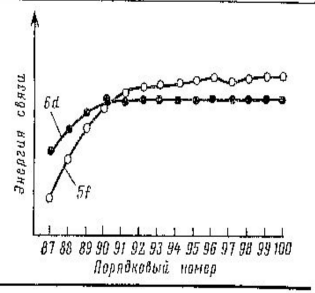
#### ГИПОТЕЗА Сиборга: доводы

#### «против»

Доводы «против»: двойственность химического поведения легких актиноидов — с одной стороны они являются аналогами соответствующих лантаноидов (4f-элементов), с другой стороны, проявляют свойства d-элементов, особенно, 3d-элементов.

Причина — энергии связи 5f- и 6d-электронов очень близки, для перехода 6d ->5f достаточна энергия, выделяющаяся при обычных химических реакциях



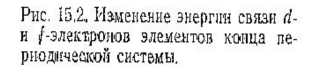


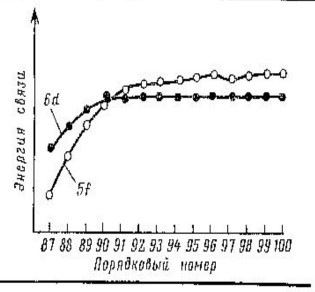
#### ГИПОТЕЗА Сиборга: доводы

#### «против»

Доводы «против»: двойственность химического поведения легких актиноидов — с одной стороны они являются аналогами соответствующих лантаноидов (4f-элементов), с другой стороны, проявляют свойства d-элементов, особенно, 3d-элементов.

Причина — энергии связи 5f- и 6d-электронов очень близки, для перехода 6d ->5f достаточна энергия, выделяющаяся при обычных химических реакциях





Замечание 1. Если бы уран и заурановые элементы были аналогами не редкоземельных элементов, а W, Re, Os и т.д., то по мере перехода к более тяжелым элементам устойчивость высших валентностей возрастала бы. На самом же деле, наоборот, от U к Ат возрастают трудности перехода от низших к высшим валентностям.

Замечание 2. Далеко не все ученые придерживаются концепции актиноидов. Так, известный французский радиохимик М. Гайсинский всегда считал, что ряд химических элементов, для которых трехвалентное состояние — основное начинается с кюрия. Он скептически относился к актиноидной теории и группу элементов от 96-го до 103-го называл кюридами в отличие от предыдущих уранидов. Автор данного курса лекций также не видит химических причин для выделения тория, урана, плутония и др. тяжёлых элементов в отдельное семейство — различие в свойствах этих элементов — различие в свойствах этих элементов — разительно.

Таблица 9.1. Наиболее важные изотопы актиноидов

Изотоп	Период полураспада	Изотоп	Период полураспада	Изотоп	Период полураспада
<sup>227</sup> Ac	22 года	<sup>244</sup> Pu	7,6·10 <sup>7</sup> лет	<sup>251</sup> Cf	660 лет
<sup>232</sup> Th	1.39·10 <sup>10</sup> лет			<sup>252</sup> Cf	2.6 г
<sup>231</sup> Pa	34300 лет	<sup>241</sup> Am	433 года	<sup>253</sup> Es	20,47 сут
<sup>233</sup> Pa	27 сут	<sup>243</sup> Am	7600 лет	<sup>254</sup> Es	280 суток
<sup>233</sup> U	1.62·10 <sup>5</sup> лет	<sup>242</sup> Cm	162,5 суток	<sup>255</sup> Es	39.3 сут
<sup>235</sup> U	7.13·10 <sup>8</sup> лет	<sup>244</sup> Cm	19 лет	<sup>257</sup> Fm	94 сут
<sup>238</sup> U	4.5·10 <sup>9</sup> лет	<sup>247</sup> Cm	≥4·10 <sup>7</sup> лет	<sup>256</sup> Md	75 мин
<sup>235</sup> Np	410 сут	<sup>248</sup> Cm	4,7·10 <sup>5</sup> лет	<sup>258</sup> Md	56 сут
<sup>237</sup> Np	2.2·10 <sup>6</sup> лет	<sup>250</sup> Cm	2·10 <sup>4</sup> лет	<sup>255</sup> No	3.0 мин
<sup>238</sup> Pu	86,4 года	<sup>247</sup> Bk	1300 лет	<sup>259</sup> No	1.5 час
<sup>239</sup> Pu	24360 лет	<sup>248</sup> Bk	314 суток	<sup>256</sup> Lr	35 c
<sup>242</sup> Pu	3.79·10 <sup>5</sup> лет	<sup>24 9</sup> Cf	352 г	<sup>260</sup> Lr	3 мин

#### СТЕПЕНИ окисления актиния и

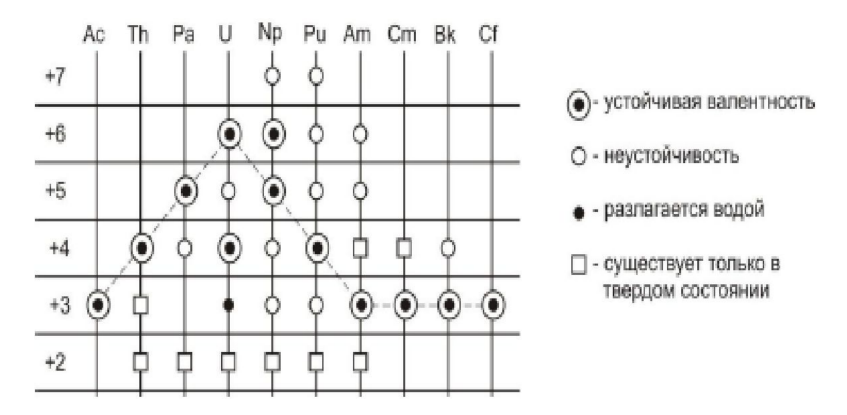
#### актиноидов

Таблица 4. Электрониая структура и степени окисления актиния и актиноилов \*

Порядковый номер и сим- вол элемента	Электронная структура	Степени окисления	Ближайший химический аналог
89 Ac	$6d^{17}s^{2}$	(+2), +3	La
90 Th	$6d^27s^2 \approx$	(+2), (+3), +4 (+2), (+3), +4, +5	CI, Zr, Hf
91 Pa	$5f^26d^17s^2$	(+2), (+3), +4, +5	La—Pa (III); Hf, Zr—
92 U	5f36d17s3	(+2), (+3), +4, +5,	Pa(IV); Nb, Ta-Pa(V) La-U(III); W-U(V)
	0/ 00 13	+6	Th—U(IV)
93 Np	$5f^46d^{17}s^2$	(+2), (+3), +4, +5,	La—Np, Pu(III); U—
od Do	E 10-2 0	<del>-</del>  -6, <del>+</del>  7	—Np, Pu(VI)
94 Pu	5f <sup>0</sup> 7s <sup>2</sup>	(+2), +3, +4, +5, +6, +7	Re, Mn-Np, Pu(VII)
95 Am	5f77s2	(+2), $+3$ , $(+4)$ , $+5$ ,	La—Am(III)
	A SECURE SECURE	+6, (+7)	
96 Cm	$5f^{7}6d^{1}7s^{2}$	1+3, (+4)	1
97 Bk	$5/97s^2$	- -3, +4	i
98 Cf	$5f^{10}7s^2$	+2, +3, (+4)	
99 Es	$5f^{11}7s^2$	+2, +3	TR**
100 Fm 101 Md	5f127s2	<del>    2</del> , - -3	ļ
101 Mu 102 (No)	5 f 137s2 5 f 147s2	(+1), +2, +3	
103 (Lr)	$5f^{14}6d^{1}7s^{2}$	$\begin{bmatrix} -+2, & (+3) \\ +-3 & \end{bmatrix}$	1

<sup>\*</sup> Выделены наиболее устойчивые степени окисления. В скобках приведены наименее характерные валентные состояния.

\*\* TR — лантанонд, имеющий наиболее близкий ионный радиус (см. табл. 6).



Puc. 2.1. Зависимость устойчивости высших валентных состояний от порядкового номера элемента

## **УСТОЙЧИВОСТЬ** ионов актиноидных элементов в растворах

Габлица 15.6. Устойчивость ионов актиноидных элементов в растворах

Ион	Характеристика устойчивости		
JC3+	Устойчив	Am <sup>4+</sup>	Существует в растворе только в виде компленсных ионов, в
J3+	Из водных растворов выделяет водород и переходит в U4+	10.	отсутствие комплексообразователя диспролорционирует пои-
√pa+	Устойчив в водных растворах, но быстро окислиется кислоро- дом воздуха до Np <sup>4+</sup>	Cm⁴+ Bk⁴+	ностью на Am <sup>3+</sup> и AmO <sub>2</sub> <sup>+</sup> Существует в растворе только в виде комплексных ионов Устойчив, но легко воостанавливается до Bk <sup>3+</sup>
Р <sub>и</sub> 3+	Устойчив в водных распворах на воздухе, но легко окисляется до Ри <sup>6+</sup> мягкими окислителями и под действием собственного излучения	$Pa(OH)_{4}^{+},$ $Pa(OH)_{3}^{2+}$	Уктойчив »
$4^{\mathrm{m}_{3+}}$	Устойчив, прудно окисляется	$UO_+^3$	Диопропорционирует на U <sup>4+</sup> и UO <sup>2+</sup> устойчив в неводных средах
Cm3+	Устойчив	NpO <sub>2</sub> +	Устойчив, диопропорционирует при высокой кислотности
3k <b>3+</b>	Устойчив, может быть окислен до Вк <sup>4+</sup>	$PuO_2^+$	Устойчив при рH=2÷6. Диспропорционирует на Ри⁴+ и РиО₂+
Cf3+, Es3+, Nd3+, Lr <sup>9+</sup>	Устойчивы »	AmO <sub>2</sub>	Устойчив, в сильнокислых растворах диспропорционирует на Am <sup>3+</sup> и AmO <sub>2</sub> <sup>2+</sup> , восстанавливается под действием собственчого α-излучения
Jo <sup>3+</sup>	Неустойчив	UO2+	Устойчив, прудно восстанавливается
Γh⁴+	Устойчив	$NpO_2^{2+}$	Устойчив, легко восстанавливается
Da4+	Устойчив в отсутствие кислорода	PuO <sub>2</sub> +	Устойчив, легко восстанавливается, медленно воостанавливает-
U <del>11</del>	Устойчив в водных растворах, очень медленно окисляется на		ся под действием кобственного а-излучения
NT-51	возиухе до UO <sub>2</sub>	$AmO_2^{2+}$	Устойчив, легко восстанавливается. Выстро восстанавливается
Np⁴+	Устойчив в водных растворах, медленно окисляется на воздухе	NpO₄(OH)}-	под действием собственного α-излучения Устойчив только в щелочных растворах
Р <sub>Ц</sub> 4+	до №02	PuO <sub>2</sub> -	■ #12 (12)
-u	Устойчив в концентрированной $HNO_3$ , но диопропорционирует на $PuO_2^+$ при вязких кислотностих	Am(VII)	Неустойчив, существует только в щелочной среде Неустойчив

# УСТОЙЧИВОСТЬ ионов актиноидных элементов (1)

Большинство элементов данной группы могут иметь разные степени окисления, причем в наиболее стабильных соединениях проявляются следующие степени окисления :

- <u>актиний</u> +3
- торий +4
- <u>протактиний</u> +5
- <u>уран</u> +6
- <u>нептуний</u> +5
- плутоний +4
- америций и остальные актиноиды кроме нобелия +3
- нобелий +2

Подобно лантану, для актиния свойственна лишь степень окисления +3.

# УСТОЙЧИВОСТЬ ионов актиноидных элементов (2)

<u>Торий</u> характеризуется высокой химической активностью. Для тория, как и для элементов четвёртой группы, характерна степень окисления +4. Из-за отсутствия <u>электронов</u> на 6d- и 4f-орбиталях соединения четырёхвалентного тория не имеют окраски.

<u>Протактиний</u> имеет два <u>валентных</u> состояния — 5 и 4. В отличие от стабильного пятивалентного состояния четырёхвалентный протактиний в растворах чрезвычайно легко окисляется до  $Pa^{5+}$  кислородом воздуха. В связи с этим четырёхвалентный протактиний в растворах получают действием сильных восстановителей в атмосфере водорода. Четырёхвалентный протактиний по химическим свойствам является близким аналогом  $U^{IV}$  и тория.

# УСТОЙЧИВОСТЬ ионов актиноидных элементов (3)

Для <u>урана</u>, как и для многих d-элементов, характерно наличие нескольких степеней окисления, в частности, уран принимает значения <u>валентности</u> от 3 до 6, наиболее устойчивой степенью окисления является +6. В шестивалентном состоянии уран является полным электронным аналогом элементов шестой группы, хотя значительная разница в радиусах ионов  $U^{6+}$  и  $W^{6+}$  делает сходство между ними лишь формальным

Для <u>нептуния</u> возможны валентности 3, 4, 5, 6 и 7. В растворах он может находиться одновременно в нескольких из них. Это объясняется диспропорционированием пятивалентного нептуния в сильнокислых растворах из-за близости <u>редокс-потенциалов</u> ионных пар нептуния. Наиболее стабильными в растворах являются ионы Np<sup>V</sup>.

Для <u>плутония</u>, так же как и для нептуния, возможны <u>валентности</u> от 3 до 7. Химическое поведение плутония аналогично для урана и нептуния. В химическом отношении плутоний является весьма активным элементом.

# УСТОЙЧИВОСТЬ ионов актиноидных элементов (4)

Наибольшим разнообразием отличается <u>америций</u>, у которого достоверно установлено наличие степеней окисления от +2 до +6. Двухвалентный америций получен только в сухих соединениях и в неводных растворах (<u>ацетонитриле</u>). Состояния окисления +3, +5 и +6 характерны для водных растворов америция, хотя известно большое количество соответствующих им твёрдых соединений.

<u>Валентность</u> +3 является доминирующей у всех последующих элементов вплоть до лоуренсия (за исключением, возможно, нобелия).

# УСТОЙЧИВОСТЬ ионов актиноидных элементов (5)

Кюрий существует в четырёхвалентном состоянии в твёрдых соединениях (фторид, диоксид кюрия), а в водном растворе — только в виде неустойчивого фторидного комплексного соединения.

Берклий, наряду с валентностью +3, также проявляет валентность +4, более устойчивую чем у кюрия; ей отвечает ряд твёрдых соединений (фторид, диоксид берклия), а в водном растворе устойчивость <u>иона</u>  $Bk^{4+}$  близка к устойчивости иона  $\underline{Ce}^{4+}$ .

# УСТОЙЧИВОСТЬ ионов актиноидных элементов (6)

У калифорния, эйнштейния и фермия единственной достоверной валентностью является +3.

Доказано наличие двухвалентного состояния у менделевия и нобелия, причем у нобелия оно является более устойчивым, чем трёхвалентное. Валентности двух последних трансплутониевых элементов — лоуренсия и резерфордия — очень скудны; известно, что лоуренсий как в растворе, так и в сухих соединениях проявляет только валентность +3; а резерфордий в виде хлорида ведет себя подобно <u>гафнию</u>, то есть, по-видимому, четырёхвалентен

# АКТИНОИДНОЕ сжатие (1)

Таблица 15.7. Ионные радиусы актиноидов (в скобках — предсказанные величины)

Радиус. А	Ион	Радиус, '0 A	Ион	Радпус. Ю А
1,071	Bk³+	0,975	_	-
(1,051)	Cla+	0,962	Th4+	0,984
(1,034)	Es <sup>a+</sup>	0,953	Pa <sup>4+</sup>	0,944
1,022	Fm³+	0,943	U4+	0,929
1,011	Md <sup>3</sup> +	0,934	Np4+	0,913
1,001	1023+	0,928	Pu4+	0,896
0,993	1033+	0,921	Aıπ₫÷	0,888
0,985			Cm <sup>3+</sup>	0,886
			Bk⁴+	0,870
	1,071 (1,051) (1,034) 1,022 1,011 1,001 0,993	1,071 Bk³+ (1,051) Ci³+ (1,034) Es³+ 1,022 Fm³+ 1,011 Md³+ 1,001 102³+ 0,993 103³+ 0,985	Total     Non     Total       1,071     Bk³+     0,975       (1,051)     Cf³+     0,962       (1,034)     Es³+     0,953       1,022     Fm³+     0,943       1,011     Md³+     0,934       1,001     102³+     0,928       0,993     103³+     0,921       0,985     0,985	'A         Non         'A         Non           1,071         Bk³+         0,975         —           (1,051)         Ci³+         0,962         Th⁴+           (1,034)         Es³+         0,953         Pa⁴+           1,022         Fm³+         0,943         U⁴+           1,011         Md³+         0,934         Np⁴+           1,001         102³+         0,928         Pu⁴+           0,993         103³+         0,921         Am⁴+           0,985         Cm³+         Bk⁴+

Из-за того что торий, протактиний и уран имеют высокие стабильные степени окисления, их иногда ставят как элементы побочных подгрупп четвёртой, пятой и шестой групп. Если бы и действительно существовала такая тенденция, трансурановые элементы должны были бы находится в восьмой и седьмой группах, и у них легче, чем у урана, должна была бы проявляться высокая валентность. Но этого не наблюдается, потому что от урана до америция способность создавать соединения с валентностью +6 уменьшается.

# РАСПОЛОЖЕНИЕ актиноидов в

### периодической системе

Несмеянов Ан.Н. Радиохимия:

«следует остановиться на размещении актиноидов под электронными аналогами – лантаноидами с указанием двойственности свойств Th, Pa, U

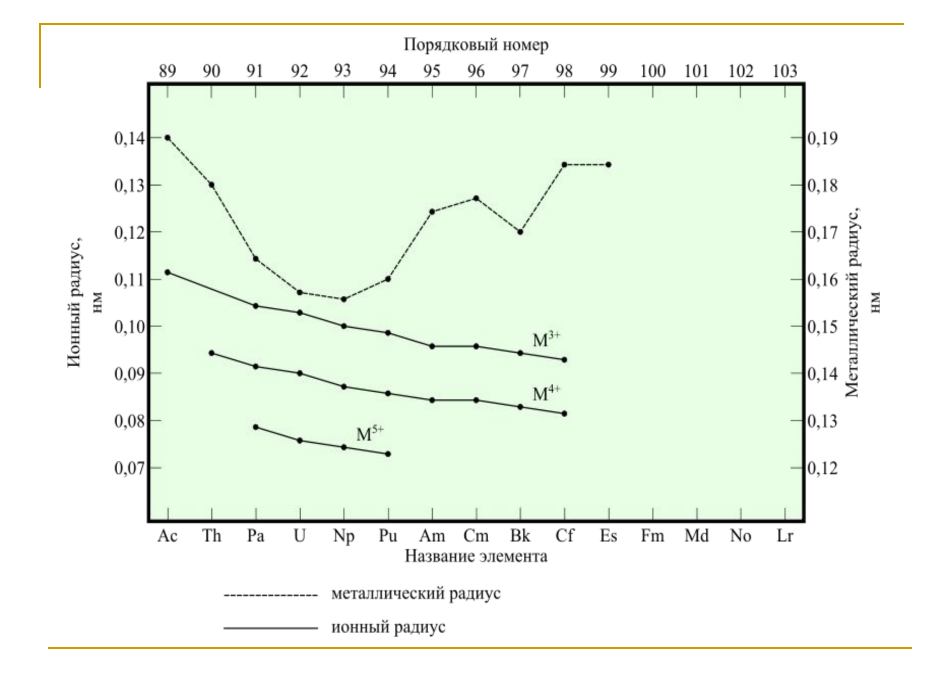
ЕРИОДЫ	I	ПЕР	иодическ.	АЯ СИСТЕ	ма элемен	1TOB	VII	VIII	периодический
1	n		Д.И.М	<b>ИЕНДЕЛ</b>	EEBA	4	1 1.00797 H	2 He	ЗАКОН
1	H	Jĭ	111	ĪV	V	VI	водород	ГЕЛИЙ	OTKPSIT
2	Li 3 питий питий	Ве 4 вериллий	5 B 10.511 BOP	6 12,0115 С УГЛЕРОД	7 14,000 N A301	8 <b>()</b> кислород	9 F 15,9924 PTOP	10 Ne	д.и. менделеевы
3	Na 11 HATPHH HATAH	M8 12 MAE HHЙ	13 A1 26,9512 А1 АЛЮМИНИЙ	14 <b>Si</b> кремний	15 P 30,4735 P 40040P	16 S 32,064 S CEPA	17 па,ная <b>С1</b> хлор	18 38,845 <b>A</b> r APFON	в 1869 году
4	K 19 калий 19	Са 40,08	Sc 21 скандий	Ti 22 THIAH	V 23 ванадий	Cr 24 xPOM 51,966	Мп 25 марганец	Fe 26 железо	Со 27 кобальт Ni 28 кобальт никель
	29 Си 63,546 Си МЕДЬ	30 <sub>65,37</sub> Z п цинк	31 <b>Ga</b> Галлий	32 гедар <b>Ge</b> германий	33 As та,9516 As мышьяк	<sup>34</sup> Se селен	35 78,804 Br 6POM	36 Kr 53,50 Kr KPMПТОН	
5	<b>Rb</b> 37 Рубидий	Sr 38 стронций	Y 39 кое,ее ИТІРИЙ	Zr 40 <sub>91,23</sub> цирконий	Nb 41 ниовий	Мо 42 молиъден	Тс 43 [90]* технеций	<b>Ru</b> 144 РУТЕНИЙ	Rh 45 Pd 166,4 ПАЛЛАДИЙ
100750	47 A8 CEPESPO	112.46 Cd Кадмий	49 <sub>пи,32</sub> П индий	50 В В п Олово	51 Sb сурьма	52 <b>Те</b> штиа <b>Те</b> телиуе	53 126,8044 MOA	54 коенон	
6	Сs 55 цезий	Ва 157,51 БАРИЙ	La <sup>® 57</sup> Дантан	П	Та 150,515 ] тантал	ВОЛЬФРАМ	Re 156,2 РЕНИЙ	Os 176 осмий	1r 77 Р† 78 газдов платина
	79 <b>Au</b> 30лото	.80 Нg РТУТЬ		82 РЬ свинец	83 <b>Ві</b> висмут	84 * Ро голоний	85 At [210] ACTAT	86 Рп [222] Радон	Обозначение элемента Атриный
7	Fr 87 [227] ФРАНЦИЙ	Ra [926] РАДИЙ	Ас** 89 [227] АКТ 4НИЙ	<b>Ки</b> [264] КУРЧАТОВИЙ	105	(801)	(107)	(108)	Атомная Актин масса
				[ <b>T</b> h] торий	[Ра] Протактиний	YPAH ***		на его двойся 2. Массовое числ	FA B KBAДPATHЫХ СКОБКАХ УКАЗЫВАЕТ ГВЕННУЮ ПРИРОДУ. IO B KBAДPATHЫХ СКОБКАХ ОТНОСИТСЯ К
. := 1	B ED I	L. co.lb	e1 10 69	- e2 IA	*AAH	TAHO			НЧНВОМУ ИЛИ ИЗУЧЕННОМУ ИЗОТОПУ ЭЛЕМЕНТ
<b>С</b> 140,12 БЬИЩ	Pr 140,907 N	Ид 144,24 Рт ІЕОДИМ ПРОМ	61. <b>Sm</b> 62. ЕТИЙ САМАРИЙ	EBPONNIÑ FA	ДОЛИНИЙ ТЕРБЯ	1Й ДИСПРОЗИ	ій Годычий ,оп ПО сы,,эз	Ег 167,26 Тп эрбий туу	
	- o. l.	00 111	02   5 01	la osta		и н о и		I - toote -	. 1011/2. 100/4. 100
h 90	Ра (201) протактиний	1 .		Ат [24] С	m <sup>96</sup> Bk լ		ı* Es 🥬		d [101] (No) [032] (Lr) [103] нделевий (нобелий) (лоуренсий)

# АКТИНОИДНОЕ и лантаноидное

#### сжатие

Таблипа 6. Физич	еские свойства	актиния и	актинопдов
------------------	----------------	-----------	------------

Свойство	Ac	Th	Pa	ע	Np	Pu	Am	Cm	Bk	Cf	Es	Fm	Md	102	103
Плотность, г/см <sup>а</sup>	10,07 11,10	11,72 13,87	15,37 18,11	19,07 19,40 18,06	20,48 17,70 18,04	19,86 13,65 17,13	13,71 19,26	13,51							
Температура, °C: плавления кипения Потенциал	1050 3300	1705 3000— 4200	1560	1132 3318	639	639 3235	1176 2880	1340 3540							
ионизации В. 1			5,6	6,2	5,9	5,5	5,5	6,1	6,7	6,7	6,8	6,7	6,4	5,8	6
Ионный ра- диус, нм-10-2 Ме (V1) Ме (V) Ме (IV) Ме (II) Сечение акти- вации м <sup>2</sup> -10-26	( <sup>227</sup> Ac)	10,8 0,073 ( <sup>232</sup> Th) 13,5 ( <sup>233</sup> Th)	3	8,3 8,9 9,3 10,3  1,0 (235U) 0,275 (288U) 0,55 (288U)	8,2 8,8 9,2 10,1 	8,1 8,7 9,0 10,0 11,9 4,25 ( <sup>238</sup> Pu) 3,85 ( <sup>239</sup> Pu) 4,60 ( <sup>240</sup> Pu) 0,55 ( <sup>242</sup> Pu) 0,014 ( <sup>244</sup> Pu)	8,0 8,6 8,9 9,9 11,8 9,0 ( <sup>241</sup> Am) 1,37 ( <sup>243</sup> Am)	8,8 9,86 	8,7 9,8 - 3,5 ( <sup>24</sup> ,Bk) 50 ( <sup>24</sup> ,Bk)	9,7 10,7 2,75 ( <sup>249</sup> Cf) 0,25 ( <sup>263</sup> Cf)	( <sup>253</sup> Es) 0,15	9,6 10,5 0,5 (235Fm)	9,4	9,3	9,5
Ионный радиус, нм-10 <sup>-2</sup>	La	Ce 9,2	Pr 9,0	Nd	Pm	Sm	Eu	Gd	Tb 8,4	Dy	Ho	Er	Tm	Yb	Lu
Me (IV) Me (III) Me (II)	10,6	10,2	10,1	9,95	9,79	9,64 11,1	9,5 10,9	9,38	9,24	9,08	8,94 —	8,81 —	8,69 9,3	9 <mark>8,58</mark> 9,3	8,4



# ЗАВИСИМОСТЬ констант устойчивости от порядкового номера

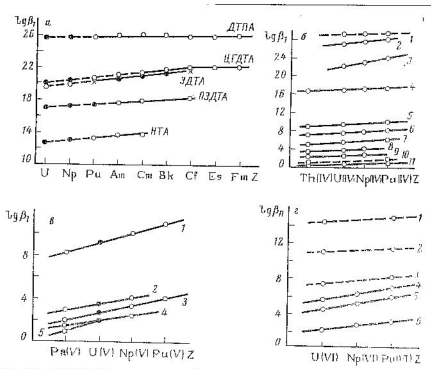


Рис. 15.3. Зависимость констант устойчивости комплексов актипондов с эмнонами кислот от порядкового номера элемента:

 $a = \ln \beta_1$  для Me³+;  $\delta = \ln \beta_1$  для Me³+;  $I = \Im \Pi TA; \ 2 = (C_2 O_4^2_-)_4; \ 3 = (C_2 O_4^2_-)_3; \ 4 = (C_2 O_4^2_-)_2; \ 5 = AcAc; \ \delta = (C_2 O_4^2_-); \ 7 = (AcAc)_2 \ \ 8 = (SO_4^3_-)_4; \ 9 = SO_4^3_-; \ 10 = NO_3 ; \ 11 = (NO_3^-)_2; \ 9 = \ln \beta_1$  для MeO ½:  $I = \Im \Pi TA; \ 2 = H_2 Cit; \ 3 = HC_2 O_4^2; \ 4 = Lact; \ 5 = HTart; \ z = \ln \beta_1$  для MeO ½:  $I = (CO_3^2_-)_2; \ 3 = PO_4^3_-; \ 4 = (Ac_3)_3; \ 5 = (Ac_3)_2; \ 6 = (Ac_3)_3$ 

# МЕТОДЫ получения актиноидов

- 1. Основной источник получения природных изотопов элементо от актиния до урана включитель руды, содержащие уран и торий
- 2. Две группы методов **искусственн получения** актиноидов:
- (i) реакторный метод: облучение тория, урана и более тяжелых элементов нейтронами. Протека многократно повторяющиеся реакции радиационного захвата ядром нейтрона (n,γ) с последующим β-распадом.

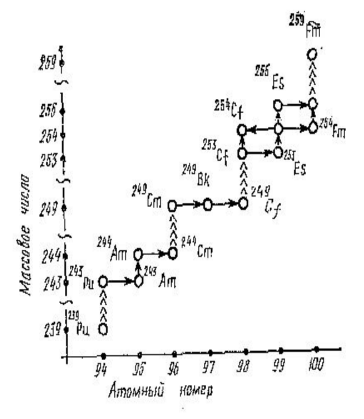


Рис. 32. Схема получения актинондов реакторным методом

# МЕТОДЫ получения актиноидов (продолжение)

Облучение нейтронами осуществляется в ядерных реакторах с высокой

интенсивностью потока 10<sup>13</sup>- 10<sup>15</sup> нейтронов/(см<sup>2</sup> с) или в мощных кратковременных (импульсных) потоках нейтронов, возникающих при термоядерных взрывах. Получение трансурановых элементов в ядерном реакторе является единственным методом их промышленного производства. Могут быть получены только изотопы с избытком нейтронов С увеличением атомного номера и массового числа синтезируемого элемента резко уменьшается его выход. Самый тяжелый элемент, который может быть получен реакторным методом, фермий.

(іі) ускорительный метод - облучении урана и более тяжелых элементов заряженными частицами с использованием ускорителей различных типов. Использование в качестве бомбардирующих частиц ионов дейтерия и гелия позволяет получить элементы вплоть до Md. Самые тяжелые актиноиды получают по ядерным реакциям с тяжелыми нонами - многократно ионизированными атомами углерода, азота кислорода. Недостатком метода является крайне малый выход нового элемента (единицы— сотни атомов за час работы ускорителя).

#### Метод комплексообразовательнойроматографии

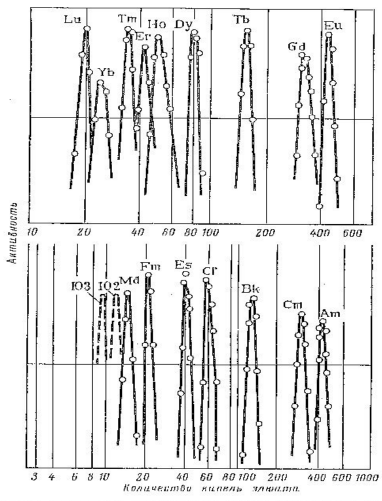


Рис. 15.5. Кривые вымывания трехзарядных ионов лантаноидов (верхине кривые) и соответствующих им гомологов актионидов (нижиме кривые) с катноиита α-оксибутиратом аммония. Предсказанные положения кривых вымывания элементов с порядковыми номерами 102 и 103 обозначены пунктирными линиями (винзу).

# ОБЩАЯ характеристика химических свойств актиноидов.

## Актиноиды в растворах

#### Актиноиды в растворах

В растворах актиноиды образуют гидратированные ионы вида:

C.o. II:  $Me^{2+}$  (Cf – No)

C.o. III:  $Me^{3+}(Ac - Lr)$ 

C.o. IV: Me<sup>4+</sup> (Th, U-Cf; Am, Cm и Cf – только в виде комплексных ионов)

C.o. V:  $MeO_2^+(U-Am) - «-OИЛ»-$ 

ураноил, плутоноил

C.o. VI: MeO<sub>2</sub><sup>2+</sup> (U – Am) - «-ИЛ»

уранил, плутонил

C.o. VII: MeO<sub>4</sub> или (MeO<sub>5</sub> nH<sub>2</sub>O)<sup>3</sup> (Np, Pu, Am?)

# **РАСТОРИМОСТЬ** соединений актиноидов

	Аннон													
Катнон	F	Cl-, Br-,	NO <sub>3</sub>	C10-4	SO4-	PO4~	C2O1-	IO-	CH <sub>3</sub> CO <sub>2</sub> +Na <sup>+2</sup>					
Me <sup>3+</sup>	нр	р	р	р	Р	нр	нр	нр						
Me⁴+	нр	р	р	р	p	нр	пр	нр						
MeO <sub>2</sub> +	p	p	р	р	p		нр		%= <del>7</del> %					
MeO <sub>2</sub> +	p	р	p	р	р	_	:	[	нр					

р — фастворимы; нр — нерастворимы.

# СКЛОННОСТЬ к гидролизу и

### комплексообразованию

- Склонность к гидролизу и комплексообразованию растет с ростом эффективного радиуса иона  $(r_{9\phi\phi} = Z/r_{uoh})$ , и поэтому
- 1.для ионов актиноидов с одинаковым зарядами склонность к гидролизу и комплексообразованию растет с ростом порядкового номера, из-за «актиноидного сжатия»
- **2.для различных степеней окисления одного элемента** склонность к гидролизу и комплексообразованию, убывает в ряду:

$$Me^{4+} > Me^{3+} > MeO_2^{2+} > MeO_2^{+}$$

в некоторых случаях, например, для оксалат- и ацетат- ионов, в ряду:

$$Me^{4+} > MeO_2^{2+} > Me^{3+} > MeO_2^{+}$$

**3.для одного иона с различными лигандами**, константы устойчивости тем выше, чем слабее кислота, соответствующая лиганду:

Константы устойчивости комплексных соединений актиноидов убывают в рядах\*:

для 
$$Me^{3+}$$
 и  $Me^{4+}$ :  $CO_3^{2-} > PO_4^{2-} > ЭДТА > Cit^{8-} > Tart^{2-} > C_2O_4^{2-} >$   $> F^- > CH_3COO^- > SO_4^{2-} > NO_3^- > CI^- > CIO_4^-$  для  $MeO_2^{4+}$  и  $MeO_2^{2+}$ :  $CO_2^{2-} > CO_3^{2-} > HPO_4^{2-} > C_2O_4^{2-} >$   $> SO_4^{2-} > CH_3COO^- > H_2PO_4^-$ 

в соответствии с ростом силы соответствующих кислот.

# **ОБЩАЯ** характеристика химических свойств актиноидов. Стандартные окислительные потенциалы

Таблица 15.5. Стандартные окислительные потенциалы актиноидов в 1-М HClO<sub>4</sub>

	Окислительные потсициалы, В												
Элемент	111/0	111/11	IV/III	V/III	VI/III	v/ıv	VI/IV	VI/V	VII/VI				
Ac	(-2,6)	\	_	<u></u>			_		<u> </u>				
Th .	_1,90(IV)		-3,5*		, <del></del> -	—a is	- 1	_					
Pa .	-0,9(IV)		-2,0*		_	(-0,1)	-		_				
υ ]	-1,80		-0,631	<del></del>	` <del>-</del>	0,58	0,32	0,063	<u> </u>				
Np	-1,83	_	0, 155	0,477	0,677	0,739	0,938	1,137	2,04***				
Pu	-2,03		0,982	1,096	1,023	1,170	1,043	0,916	2,31				
Am	-2,32	-2,6*	2,0*	1,74	1,69	1,5*	<del>-</del>	1,60	2,51				
Cm		5,0*	3,1			_	·						
Bk		_3,4*	1,56**		· —		75 <u></u>	_	i —				
Cf		-1,6	3,3*	) <u>(4.90-</u> );	_	\		-	-				
Es	,	-1,55	4,6*	£ 2 <del>-2</del>	; <del></del> :		-	_	-				
Fm		-1,15	5,0*	, s <del></del>		-	-	<u> </u>	1				
Md	_	_0,2	÷÷5,2*	<u> </u>	-	3 <del></del>		_	<u></u>				
Jo (No)		1,45	6,3*	100000	_		<u> </u>	-	4 ====				

В скобках даны оценочные значения.  $^*$  отмечены вычисленные величины,  $^{**}$  — в растворах 6 M HNO5,  $^{***}$  — в растворах 1 M KOH.

# Окислительно-восстановительные свойства актиноидов

Чем более отрицательное значение имеет стандартный окислительно-восстановительный потенциал, тем более устойчива окисленная форма.

Переходы (+3) <=> (+4) и (+5) <=> (+6) протекают легче, чем переходы [(+3),(+4)] <=> [(+5),(+6)], поскольку не требуют структурной перестройки иона

53

### РЕАКЦИИ диспропорционирования(1)

#### СТЕПЕНЬ ОКИСЛЕНИЯ +4

Реакции диспропорционирования для актиноидов в степени окисления +4 известны для плутония и америция. В слабокислых растворах в отсутствии комплексообразующих веществ плутоний диспропорционирует по схеме:

I. 
$$2Pu^{4+} + 2H_2O \Leftrightarrow PuO_2^+ + Pu^{3+} + 4H^+$$
II.  $2. Pu^{4+} + PuO_2^+ \Leftrightarrow Pu^{3+} + PuO_2^{2+}$ 
суммарно:  $3Pu^{4+} + 2H_2O \Leftrightarrow 2Pu^{3+} + PuO_2^{2+} + 4H^+$ .

Америций в степени окисления +4 очень неустойчив и быстро диспропорционирует по схеме

$$2Am^{4+} + 2H_2O \iff Am^{3+} + AmO_2^{+} + 4H^{+}$$

причем в присутствии  $SO_4^{2-}$ -ионов, играющих роль катализаторов, имеет место реакция

$$Am^{4+} + AmO_2^+ \Leftrightarrow Am^{3+} + AmO_2^{2+}$$

В присутствии комплексообразующих веществ устойчивость Pu(IV) и Am (IV) к диспропорционированию увеличивается.

## РЕАКЦИИ диспропорционирования(2)

#### Степень окисления +5

В степени окисления +5 ураниды существуют в форме диоксиионов состава MeO<sub>2</sub><sup>+</sup> Наиболее устойчива эта степень окисления для нептуния, для которого диспропорционирование по схеме

$$2NpO_{2}^{+} + 4H^{+} \Leftrightarrow Np^{4+} + NpO_{2}^{-2+} + 2H_{2}O$$

протекает только в сильнокислых растворах.

U(V) в форме иона UO<sub>2</sub><sup>+</sup> устойчив в узком интервале кислотности при pH 2,5. Область существования этой формы для плутония несколько шире pH(2-6). В более кислых растворах U(V) и Pu(V) быстро диспропорционируют с образованием Me(IV) и Me(VI). Изучение реакций диспропорционирования Am(V) осложняется авторадиолизом, приводящим, в частности, к самовосстановлению Am(V) и Am(VI). Наблюдаемая реакция диспропорционирования Am(V) отвечает уравнению:

$$3AmO_{2}^{+} + 4H^{+} \Leftrightarrow 2AmO_{2}^{2+} + Am^{3+} + 2H_{2}O.$$

Образование Am<sup>3+</sup> объясняется крайней неустойчивостью в водных растворах Am(IV).

# РЕАКЦИИ диспропорционирования(3)

### Степень окисления +6.

В степени окисления ураниды находятся в виде ионов  $MeO_2^{2+}$ . Для урана эта степень окисления является наиболее устойчивой. Соединения нептуния и плутония могут быть получены при действии сильных окислителей на Np(V) или Pu(IV) и устойчивы в растворах хлорной и соляной кислот. Для нептуния и америция в степени окисления +6 в сильнощелочных растворах (c > 10 моль/л) возможно протекание реакций диспропорционирования по схеме  $2Me(VI) \iff Me(V) + Me(VII)$ .

Скорость реакции диспропорционирования очень велика. Это объясняется тем, что участвующие в реакции ионные формы не претерпевают серьезных структурных изменений в отличие от процессов диспропорционирования Me(IV) и Me(V), сопровождающихся образованием или разрушением «ильных» группировок.