Химия селена и теллура

Составитель Антишин Денис Владимирович, СибГУ им. М.Ф. Решетнева

Материал сформирован на основе:

НАЗАРЕНКО И.И., ЕРМАКОВ А.Н. Аналитическая химия селена и теллура. - М.:Наука., 1971. - 251 с.

Кудрявцев А.А. Химия и технология селена и теллура М. Высшая школа. 1961. 288 с.

Рекомендуется к ознакомлению!

История открытия:

Теллур был найден в 1782 году в золотоносных рудах Трансильвании горным инспектором Францем Йозефом Мюллером (впоследствии барон фон Райхенштейн), на территории Австро-Венгрии. В 1798 году Мартин Генрих Клапрот выделил теллур и определил важнейшие его свойства.

Селен был открыт Йёнс Якобом Берцелиусом в 1817 как осадок в серной кислоте частью красный, частью светло-коричневый. Выделен был из золы фалюнской серы, применяемый для получения серной кислоты.

Так как селен сопутствует теллуру Берцелиус назвал новый элемент в честь луны на греческом языке, так как теллур назван в честь земли.

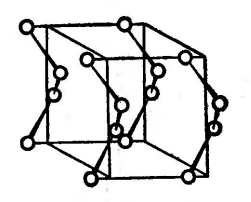


Рис. 5. Кристаллическая структура келена (и теллура)



Образец теллура



Минералы селена и теллура [335]

Минералы селена		кание,	Минералы теллура		кание,
название	формула	Содержание, %	и азв а ние	формула	Содержание,
Селен самород- ный	Se	100	Теллур само- родный	Te	100
Селенотеллур	TeSe	30	Селенотеллур	TeSe	70
Селенистый водород	H ₂ Se	98	Теллуристый водород	H₂Se	97
Парагуанахуа- т ит	Bi ₂ SeS	24	Вулканит	СиТе	66
Лайтакаринт	Bi ₄ Se ₂ S	16	Риккардит	Cu ₇ Te ₅	60
Гуанахуатит	Bi ₂ Se ₃	24	Вейссит	Cu _{2-x} Te	50
Клокманинт	CuSe	56	Мелонит	NiTe ₂	80
Берцелианит	Cu ₂ Se	40	Монтбрейит	Au_2Te_3	62
Умангит	Cu ₃ Se ₂	54	Калаверит	AuTe ₂	57
Науманнит	Ag ₂ Se	27	Креннерит	(Au, Ag)Te ₂	56
β-Науманнит	Ag ₂ Se	27	Сильванит	(Au, Ag)Te ₄	62
Агвиларит	Ag ₄ SeS	6	Мутманнит	(Au, Ag)Te	Пере- меи- иое

Круксит	(Cu,Tl,Ag) ₂ Se	32	Петцит	$(Ag_3Au)Te_2$	33 62
Эвкайрит	CuAgSe	30	Гессит	Ag ₂ Te	8
Эскеборнит	Fe ₃ CuSe ₄	52	Эмпрессит	$Ag_{5-x}Te_3$	55
Тиррелит	(Cu,Co,Ni) ₄ Se ₄	55	Теллурэвисму- тит	Bi ₂ Te ₃	48
Штиллеит	ZnSe	54	Верлит	$\mathrm{Bi}_{2+x}\mathrm{Te}_{3-x}$	28
Кадмоселит	CdSe	41	Хедлейит	$\operatorname{Ei}_{7}\operatorname{Te}_{3}$	20
Тиманнит	HgSe	28	Тетрадимит	Bi_2Te_2S	36
Клаусталит	PbSe	27	Чикловаит	Bi_2TeS_2	20
Фребольдит	CoSe	57	Жозеит-А	$Bi_{4+x}Te_{1-x}S_2$	12
Трогталит	$CoSe_2$	72	Жозеит-Б	$\operatorname{Bi}_{4+x}\operatorname{Te}_{2-x}\operatorname{S}$	20
Хастит	CoSe ₂	72	Грюнлингит	Bi ₄ TeS	Пере- мен-
		i			ное
Борнхардит	Co ₃ Se ₄	64	Оруэтит	Bi_8TeS_4	6
Блокит	NiSe ₂	68	Колорадоит	HgTe	39
Ферроселит	FeSe ₂	73	Алтаит	PbTe	38
Ашавалит	FeS e	58	Фробергит	$FeTe_2$	8 2
Селенид палла-	PdSe		Котульскит	$Pd(Te, Bi)_{1-2}$	44
д ия			·	71-2	
Вейбуллит	$PbBi_2(S,Se)_4$	13	Мончеит	$(Pt,Pd)(Te,Bi)_2$	33
Платинит	PbBi ₂ (S,Se) ₃	18	Майченерит	$(\mathrm{Pd}_{0,75}\mathrm{Pt}_{0,25})TeBi$	29—37
Виттит	$Pb_5Bi_6(S,Se)_4$	8	Нагиагит	$Pb_5Au(TeSb)_4S_{5-8}$	18
Джеромит	$As(S,Se)_2$	7,5	Голдфилдит	$Cu_6Sb_2(S,Te)_8$	17
	200	J			1

Минералы селена		жа-	Минералы теллура		Α
названне	форму ла .	Содержа-	названне	формула	Содержа- иие, %
Селенолит	SeO ₂	71	Арсенотеллу- рит	Te ₂ As ₂ S ₇	40
Ке рс тенит	PbSeO ₄ ·2H ₂ O	Пере- мен- ное	Теллурит	TeO ₂	80
Молибдоменит	PbSeO₃	*	Парателлурит	TeO ₂	80
Халькоменит	$CuSeO_3 \cdot 2H_2O$	49	Теллурат свии- ца		Пере- мен-
Селенит железа		_	Данхемит	$PbTeO_3$	ное
Селенит ртути		:	Монтанит	$Pb_2TeO_4(OH)_4$	26
Альфельдит	$NiSeO_3 \cdot 2H_2O$	Пере- мен- ное	Те йие ит	$Cu(Te,S)O_3 \cdot 2H_2O$	48
Кобальтоменит	$CoSeO_3 \cdot nH_2O$	*	Эммонсит	$Fe_2(TeO_3)_3 \cdot 2H_2O$	70
			Маккейит	$Fe_2(TeO_3)_3 \cdot nH_2O$	
	Ì		Блекеит	$Fe_2(TeO_3)_3$	Пере- мен-
1			Магнолит	Hg_2TeO_4	ное 17
	ı		;		

Некоторые минералы селена



Ядарит формула $LiNaSiB_3O_7(OH)$



Науманит формула Ag_2Se



Берцелианит формула Cu₂Se

Некоторые минералы теллура



Жозеит-А формула Bi_4 TeS,



Гессит формула Ag₂Te



Калаверит формула AuTe₂

ОСНОВНЫЕ ХИМИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ СЕЛЕНА И ТЕЛЛУРА

По химическим свойствам селен и теллур в общем похожи на серу. Из металлоидов они наиболее энергично взаимодействуют с фтором и хлором, а с кислородом соединяются лишь после предварительного нагревания.

При этом теллур образует двуокись ${\rm TeO_2}$; селен может образовывать несколько окислов: ${\rm SeO_2}$, ${\rm Se_2O_3}$ и ${\rm SeO_3}$. Из них наиболее устойчив ${\rm SeO_2}$.

С газообразным водородом частично реагирует при повышенных температурах только селен (до образования H_2 Se), теллур не реагирует. Со многими металлами селен и теллур дают при нагревании селениды и теллуриды. Теллур уже в обычных условиях медленно взаимодействует с водой по схеме:

$$Te + 2H_2O = TeO_2 + 2H_2$$

При нагревании с водой реагирует и аморфный селен. Мелко раздробленные Se и Te растворяются в холодной концентрированной серной кислоте с образованием зеленой (Se) или красной (Te) жидкости, содержащей Se_8SO_3 и Te_4SO_3 , при этом селен при стоянии переходит в Se_4SO_3 желтого цвета.

Разбавленные соляная и серная кислоты на селен не действуют. В смеси азотной и соляной кислот селен растворяется с образованием селенистой кислоты.

При окислении теллура раствором азотной кислоты в зависимости от условий могут быть получены либо двуокись теллура, либо основной нитрат теллура — 4TeO_2 - N_2 O₅* H_2 O.

В концентрированной НОО3 проходит реакция

$$2\text{Te} + 9\text{HNO}_3 = \text{Te}_2\text{O}_3\text{OHNO}_3 + 8\text{NO}_2 + 4\text{H}_2\text{O};$$

 $\text{Te}_2\text{O}_3\text{OHNO}_3 = 2\text{TeO}_2 + \text{HNO}_3.$

В разбавленной азотной кислоте образуются селениты и теллуриты

Te +
$$4HNO_3 + H_2O = 3H_2TeO_3 + 4NO$$
;
Se + $4HNO_3 + H_2O = 3H_2SeO_3 + 4NO$.

В концентрированных щелочах теллур и селен подвергаются реакции диспропорционирования

3Те + 6КОН
$$\xrightarrow{\text{изгревание}}$$
 K_2 Те $O_3 + 2K_2$ Те + 3 H_2 O.

При комнатной температуре и при 60—70° С селен и теллур в NaOH и КОН растворяются очень незначительно. Хлор и бром окисляют теллур и селен:

$$Te + 2Cl_2 = TeCl_4$$
.

При избытке хлора $SeCl_4$ может также окисляться до шестивалентного состояния. Хлорноватой кислотой теллур окисляется до шестивалентного по схеме:

$$5\text{Te} + 6\text{HClO}_3 + 12\text{H}_2\text{O} = 5\text{H}_6\text{TeO}_6 + 3\text{Cl}_2$$
.

При действии разбавленных кислот на селениды и теллуриды могут быть получены селеноводород H_2 Se и теллуроводород H_2 Te. Водные растворы их показывают кислую реакцию:

$$K_{2\text{H}_2\text{Se}} = 1 \cdot 10^{-7}; \qquad K_{1\text{H}_2\text{Se}} = 1 \cdot 10^{-4}; \qquad K_{1\text{H}_2\text{Te}} = 2 \cdot 10^{-3},$$

где К — константы диссоциации кислот.

Под действием кислорода воздуха селениды и теллуриды окрашиваются в красноватый цвет вследствие образования аналогичных полисульфидам полителлуридов и полиселенидов.

 H_2 Se и H_2 Te медленно окисляются кислородом воздуха до двуокисей SeO₂ и TeO₂.

Основные реакции селена

Водные растворы солей серебра, золота и аналогичных им элементов с селеном реагируют следующим образом:

$$3Se + 4AgNO_3 + 3H_2O = 2Ag_2Se + H_2SeO_3 + 4HNO_3;$$

 $3Se + 4AuCl_3 + 9H_2O = 4Au + 3H_2SeO_3 + 12HCl.$

Ниже приводятся дополнительно уравнения реакций, в которых селен проявляет не только восстановительные, но и окислительные свойства:

$$3Se + 2KBrO_3 + 3H_2O = 3H_2SeO_3 + 2KBr;$$

 $2Se + SO_3 + 2HCl = SO_2 + Se_2Cl_2 + H_2O;$
 $2Se + 2Na_2CO_3 + 3O_2 = 2Na_2SeO_4 + 2CO_2;$
 $2Se + S_2Cl_2 = Se_2Cl_2 + 2S;$
 $3Se + SeO_2 + 4HCl = 2Se_2Cl_2 + 2H_2O;$
 $Se + 2Br_2 + 2HBr = H_2SeBr_6;$
 $2K + Se = K_2Se;$
 $2Al + 3Se = Al_2Se_3.$

В противоположность производным четырехвалентной серы $(SO_2, H_2SO_3, Na_2SO_3, NaHSO_3)$, для которых характерны восстановительные свойства, SeO_2 , H_2SeO_3 (и ее соли) проявляют окислительные свойства.

$$4HJ + H_{2}SeO_{3} = 2J_{2} + Se + 3H_{2}O;$$

$$2CO(NH_{2})_{2} + 3H_{2}SeO_{3} = 2CO_{2} + 3Se + 2N_{2} + 7H_{2}O;$$

$$4Na_{2}S_{2}O_{3} + H_{2}SeO_{3} + 4HCl = Na_{2}SeS_{4}O_{6} + Na_{2}S_{4}O_{6} +$$

$$+ 4NaCl + 3H_{2}O;$$

$$2H_{2}S + SeCl_{4} = Se + 2S + 4HCl;$$

$$2SO_{2} + SeCl_{4} + 4H_{2}O = Se + 2H_{2}SO_{4} + 4HCl;$$

$$4Na_{2}S_{2}O_{3} + SeO_{2} + 2H_{2}O = Se + 2Na_{2}S_{4}O_{6} + 4NaOH;$$

$$C_{6}H_{12}O_{6} + 6H_{2}SeO_{3} = 6Se + 6CO_{2} + 12H_{2}O;$$

$$4FeO + Na_{2}SeO_{3} = 2Fe_{2}O_{3} + Se + Na_{2}O;$$

$$3H_{2}C_{2}O_{4} + Na_{2}SeO_{3} = Se + 4CO_{2} + Na_{2}C_{2}O_{4} + 3H_{2}O.$$

Однако сильными окислителями они могут оыть сами окислены до шести положительно-валентного состояния:

$$K_2SeO_3 + Cl_2 + H_2O = K_2SeO_4 + 2HCl;$$
 $3H_2SeO_3 + K_2Cr_2O_7 + 4H_2SO_4 = 3H_2SeO_4 + K_2SO_4 + Cr_2(SO_4)_3 + 4H_2O;$
 $2H_2SeO_3 + 3KMnO_4 + 2KOH = 3H_2SeO_4 + 2K_2MnO_3 + H_2O;$
 $Na_2SeO_3 + KOBr = Na_2SeO_4 + KBr;$
 $SeO_2 + PbO_2 = PbSeO_4;$
 $SeO_2 + H_2O_2 = H_2SeO_4.$

Что касается производных шестивалентного селена (H_2SeO_4 и ее соли), то они, хотя и являются также окислителями, но менее активными, и восстанавливаются значительно труднее.

Из восстановителей относительно быстрее других окисляются производными шестивалентного селена ионы галогенов I^- , Br^- , $C1^-$, например: $2HBr + H_2SeO_4 = Br_2 + H_2SeO_3 + H_2O$.

Соли селена аналогичны солям серы и теллура.

Селенит бария $BaSeO_3$ растворим в разбавленных кислотах. Селенат бария $BaSeO_4$ не растворяется в разбавленных кислотах, но при кипячении с HC1 растворяется вследствие протекания окислительновосстановительной реакции:

$$4HCl + BaSeO4 = Cl2 + BaCl2 + H2SeO3 + H2O.$$

К числу селеноорганических соединений относятся: селеномеркаптаны RSeH, селениды RSe и R_2Se_2 , галогенселеноорганические соединения RSeX, R_2SeX_2 , RSeX3, кислородосодержащие соединения RSeO $_2$, RSeOOH и др., селенкетоны RCSe, где R — CH_3 , C_2H_5 и т. д., X — галоген.

Селеноорганические соединения могут быть получены следующим образом: RX + MSeH = RSeH + MX; $2RX + M_2Se = RSeR + 2MX$;

$$RSe + MgX + HX = RSeH + MgX_2$$
;
 $RSeMgX + R'X = RSeR' + MgX$.

Диэтилселенид и этилселеномеркаптан получаются по реакциям:

$$K_2Se + 2KO \cdot SO_2 \cdot OC_2H_5 = (C_2H_5)_2Se + 2K_2SO_4;$$

 $KHSe + KO \cdot SO_2 \cdot OC_2H_5 = C_2H_5 \cdot SeH + K_2SO_4.$

Ниже приводим температуры кипения некоторых селено-органических соединений.

Соединения	Темп-ра кип., °С	Соединения	Темп-ра кип., °С
CH₃SeH	12	(CH ₃) ₂ Se ₂	156
C₂H₅SeH	53,5	(C ₂ H ₅) ₂ Se ₂	186
C₅H₅SeH	183,6	(C ₂ H ₅) ₂ Se	108

Основные реакции теллура

По химическим свойствам теллур похож на селен, но имеет более резко выраженные металлические свойства, чем селен и тем более сера, которая является типичным- неметаллом.

При комнатной температуре компактный теллур устойчив по отношению к воздуху и кислороду, при нагревании горит синим пламенем с зеленоватой каемкой, переходя в двуокись теллура. В мелкодисперсном состоянии и в присутствии влаги теллур окисляется и при обычной температуре.

Теллур при обыкновенной температуре реагирует с галогенами, образуя соединения более прочные, чем соответствующие галогениды его аналогов селена и серы.

С газообразным водородом теллур, в противоположность селену и сере, непосредственно не соединяется.

При нагревании со многими металлами теллур образует соответствующие теллуриды, например: K_2 Te, Ag_2 Te, MgTe, Al_2 Te $_3$.

Элементарный (металлический) теллур реагирует с водой при 100—160° (а свежеосажденный при обычных условиях):

$$Te + 2H_2O = 2H_2 + TeO_2.$$

Теллур не растворяется в сероуглероде.

В разбавленной технической соляной кислоте теллур при обычных условиях растворяется очень медленно.

В концентрированной и разбавленной азотной кислоте теллур окисляется:

$$2\text{Te} + 9\text{HNO}_3 = \text{Te}_2\text{O}_3(\text{OH})\text{NO}_3 + 8\text{NO}_2 + 4\text{H}_2\text{O};$$
 $\text{Te}_2\text{O}_3(\text{OH})\text{NO}_3 = 2\text{TeO}_2 + \text{HNO}_3;$ $\text{Te} + 4\text{HNO}_3 + \text{H}_2\text{O} = 3\text{H}_2\text{TeO}_3 + 4\text{NO}.$

Теллур, растворяясь в концентрированной серной кислоте, образует раствор красного цвета (в отличие от селена, дающего раствор зеленого цвета);

$$Te + H_2SO_4 \rightleftharpoons TeSO_3 + H_2O.$$

В концентрированных щелочах теллур подвергается реакции диспропорционирования (самоокисления — самовосстановления):

$$3\text{Te} + 6\text{KOH} = \frac{\text{При нагревании}}{\text{При охлаждении}} \rightarrow 2\text{K}_{2}\text{Te} + 3\text{HO}_{2}.$$

Хлором (и бромом) теллур окисляется:

$$Te + 2Cl_2 = TeCl_4$$
.

Хлорноватой кислотой теллур окисляется до шести положительновалентного состояния:

$$5\text{Te} + 6\text{HClO}_3 + 12\text{H}_2\text{O} = 5\text{H}_3\text{TeO}_6 + 3\text{Cl}_2$$
.

С растворами солей серебра и золота теллур реагирует:

$$3\text{Te} + 4\text{AgNO}_3 + 3\text{H}_2\text{O} = \text{H}_2\text{TeO}_3 + 2\text{Ag}_2\text{Te} + 4\text{HNO}_3$$
; $3\text{Te} + 4\text{AuCl}_3 = 3\text{TeCl}_4 + 4\text{Au}$.

Ниже приводятся дополнительно уравнения реакций, в которых теллур проявляет не только восстановительные, но и окислительные свойства:

$$Te + 4FeCl_3 = TeCl_4 + 4FeCl_2;$$
 $Te + 6KOH + 3H_2O_2 = K_6TeO_6 + 6H_2O;$
 $Te + PbCl_4 = Pb + TeCl_4;$
 $TeCl_2 + Se_2Cl_2 = TeCl_4 + 2Se;$
 $3Te + 4AsCl_3 = 4As + 3TeCl_4;$
 $Te + S_2Cl_2 = TeCl_2 + 2S;$
 $TeCl_2 + SO_2Cl_2 = TeCl_4 + SO_2;$
 $2Ag + Te = Ag_2Te;$
 $Ca + Te = CaTe;$
 $2Bi + 3Te = Bi_2Te_3.$

Такими сильными окислителями, как бихромат калия, перманганат, бертолетова соль, хлорная известь и другие, теллур окисляется аналогично селену.

Характерным свойством теллура является легкость восстановления двуокиси теллура, теллуристой кислоты и ее солей:

$$2SnCl_{2} + TeO_{2} + 4HCl = Te + 2SnCl_{4} + 2H_{2}O;$$

$$2SnCl_{2} + H_{2}TeO_{3} + 4HCl = Te + 2SnCl_{4} + 3H_{2}O;$$

$$2H_{2}Te + TeCl_{4} = 3Te + 4HCl;$$

$$3Na_{3}AsO_{3} + Na_{2}TeO_{3} = Na_{2}Te + 3Na_{3}AsO_{4};$$

$$2SnCl_{2} + TeCl_{4} = Te + 2SnCl_{4};$$

$$2H_{2}S + H_{2}TeO_{3} = TeS + S + 3H_{2}O;$$

$$Na_{2}S_{2}O_{4} + H_{2}TeO_{3} = Te + Na_{2}SO_{4} + SO_{2} + H_{2}O.$$

Однако сильными окислителями они могут оыть сами окислены до шести положительно-валентного состояния:

$$3\text{TeO}_2 + \text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 + 8\text{HCl} = 3\text{H}_2\text{TeO}_4 + 2\text{KCl} + 2\text{CrCl}_3 + \text{H}_2\text{O};$$

$$3\text{H}_2\text{TeO}_3 + 2\text{KM}_1\text{O}_4 + 2\text{KOH} = 3\text{H}_2\text{TeO}_4 + 2\text{K}_2\text{M}_1\text{O}_3 + \text{H}_2\text{O};$$

$$\text{Na}_2\text{TeO}_3 + \text{Cl}_2 + \text{H}_2\text{O} = \text{Na}_2\text{TeO}_4 + 2\text{HCl};$$

$$5\text{TeO}_2 + 2\text{KM}_1\text{O}_4 + 3\text{H}_2\text{SO}_4 + 2\text{H}_2\text{O} = 5\text{H}_2\text{TeO}_4 +$$

$$+ \text{K}_2\text{SO}_4 + 2\text{M}_1\text{SO}_4;$$

$$\text{K}_2\text{TeO}_3 + \text{H}_2\text{O}_2 = \text{K}_2\text{TeO}_4 + \text{H}_2\text{O};$$

$$3\text{TeO}_2 + 2\text{CrO}_3 + 3\text{H}_2\text{O} = 3\text{H}_2\text{TeO}_4 + \text{Cr}_2\text{O}_3;$$

$$\text{TeO}_2 + \text{PbO}_2 = \text{PbTeO}_4.$$

Шести положительно-валентные соединения теллура, проявляя окислительные свойства, восстанавливаются до элементарного состояния или до положительно четырехвалентного:

$$Na_2S_2O_4 + H_2TeO_4 = Te + Na_2SO_4 + H_2SO_4;$$

 $Se + 2H_2TeO_4 + H_2O = 2H_2TeO_3 + H_2SeO_3;$
 $3H_2S + H_2TeO_4 = Te + 3S + 4H_2O;$
 $6HCl + H_2TeO_4 = Cl_2 + TeCl_4 + 4H_2O.$

К числу теллуроорганических соединений можно отнести следующие: теллурмеркаптаны RTeH, теллуриды RTe и R_2 Te $_2$, галогентеллуроорганические соединения RTeX, R_2 TeX $_2$, RTeX $_3$, кислородосодержащие соединения RTeO $_2$, RTeOOH и др., теллуркетоны типа RCTe, где R — CH $_3$, C_2 H $_5$ и т. д., X — галоген.

Теллуроорганические соединения получаются аналогично органическим соединениям селена.

Далее приводим некоторые органические соединения теллура и их температуры кипения.

Соединения	Температура кнпення, °С	Соединення	Температура кипения, °С
CH₃TeH	57	(C ₂ H ₅) ₃ TeCl	174
C ₂ H ₅ TeH	90	(C₂H₅)₃TeBr	162
(CH ₃) ₂ Te	82	(C₂H₅)₃Te J	92

Действие некоторых восстановителей на соединения теллура отличается от действия на аналогичные соединения селена, на основании чего можно различать и разделять эти элементы. Так, например, SO_2 из концентрированного солянокислого или сернокислого раствора не выделяет (в противоположность селену) осадка теллура, $FeSO_4$ не восстанавливает ни H_2TeO_3 , ни H_2TeO_4 и т. д.

Поэтому, если в растворе совместно присутствуют селен и теллур (в соединениях), тогда, регулируя кислотность раствора, ведут их фракционное осаждение, основанное на разности в величинах окислительно-восстановительных потенциалов.

Соединения селена с 3,3'-диаминобензидином и некоторыми другими о-диаминами

В солянокислом растворе селенистая кислота реагирует с 3,3'- диаминобензидином и образует желтый кристаллический осадок, нерастворимый ни в кислой, ни в щелочной средах. В растворах, содержащих избыток селенистой кислоты, образуется дипиазоселенол с т. пл. 292—314° С

При недостатке селена и избытке 3,3'-диаминобензидина может образоваться монопиазоселенол

$$\begin{array}{c}
N = \\
N =$$

— темно-красные кристаллы с т. пл. 202° С. Теллур с диаминобензидином не реагирует.

Реакция с ортофенилендиамином:

$$NH_3^+$$
 + H_2SeO_3 \rightarrow $NSe + 3H_2O + H^+$.