## Магнитное состояние слоистых халькогенидов кобальта Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Со<sub>7</sub>Te<sub>8</sub>

Ю. В. Пискунов<sup>+1)</sup>, В. В. Оглобличев<sup>+</sup>, А. Ф. Садыков<sup>+</sup>, Д. Ф. Акрамов<sup>+\*</sup>, А. Г. Смольников<sup>+</sup>, А. П. Геращенко<sup>+</sup>, Н. В. Селезнева<sup>\*</sup>, Н. В. Баранов<sup>+\*</sup>

<sup>+</sup>Институт физики металлов им. М. Н. Михеева Уральского отделения РАН, 620108 Екатеринбург, Россия

\*Уральский федеральный университет им. первого Президента России Б. Н. Ельцина, 620002 Екатеринбург, Россия

Поступила в редакцию 28 октября 2022 г. После переработки 20 ноября 2022 г. Принята к публикации 22 ноября 2022 г.

Впервые выполнено исследование структурных и магнитных свойств слоистого соединения Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> с помощью рентгеновской дифрактометрии, измерений магнитной восприимчивости и спектроскопии ядерного магнитного резонанса (ЯМР) на ядрах <sup>59</sup>Co. Также впервые проведено ЯМР-исследование селенида Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub>, принадлежащего к тому же структурному типу (NiAs), что и Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub>. В отличие от Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> в соединении Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> отсутствует упорядочение вакансий и атомов кобальта в катионных слоях, а кристаллическая структура Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> является более плоской и характеризуется существенно меньшим отношением параметров  $c_0/a_0$  по сравнению с Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> (*a* и  $c_0$  – параметры базовой элементарной ячейки NiAs). Определены значения компонент тензоров магнитного сдвига и градиента электрического поля в месте расположения ядер кобальта. Выявлена существенная локальная зарядовая и спиновая неоднородность соединений. Из температурных зависимостей сдвига и восприимчивости в Co7Te8 оценена константа сверхтонкого взаимодействия в ионах кобальта. Анизотропное увеличение межатомных расстояний не приводит к большей локализации 3*d* электронов и к появлению магнитных моментов на атомах кобальта в Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub>. Это соединение остается паулиевским парамагнетиком вплоть до самых низких температур.

DOI: 10.31857/S1234567823010081, EDN: nvnucs

Исследованные в данной работе халькогениды кобальта  $Co_7Se_8$  и  $Co_7Te_8$  относятся к классу катиондефицитных слоистых соединений  $M_7X_8$ , где M – это атомы 3d переходных металлов, а X – двухвалентные анионы VI группы таблицы Менделеева S, Se, Te. Для этих соединений характерно наличие вакансий в металлических слоях, а также образование разных сверхструктур в результате упорядочения вакансий и M атомов в слоях. Вакансии в соединениях  $M_7X_8$  со структурой типа NiAs распределяются в каждом втором базисном слое атомов переходных металлов, что является основным принципом формирования этих сверхструктур (см. рис. 1). Хорошо известным представителем этого класса соединений является железосодержащий минерал – пирротин Fe<sub>7</sub>S<sub>8</sub> [1, 2].

В  $M_7X_8$  с ростом атомного номера 3d-элемента параметр  $c_0$  (здесь и далее  $a_0$  и  $c_0$  – параметры базовой элементарной ячейки NiAs), характеризующий среднее межслоевое расстояние, слабо уменьшается в ряду V–Cr–Fe, однако при переходе от Fe<sub>7</sub>X<sub>8</sub> к Со<sub>7</sub>X<sub>8</sub> наблюдается резкое (около 10%) сжатие ре-



шетки в направлении оси c [3]. Соединения Fe<sub>7</sub>S<sub>8</sub> и Fe<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> являются ферримагнетиками с температура-

ниями показана базисная элементарная ячейка



ми Кюри  $T_C = 588-598 \text{ K} [2,4]$  и  $T_C = 450-483 \text{ K}$ [5, 6], соответственно. Что касается соединений Со<sub>7</sub>S<sub>8</sub> и Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub>, исследование выявило слабую зависимость их магнитной восприимчивости от температуры, что позволило отнести эти халькогениды к парамагнетикам Паули [7-9]. Нестабильность магнитного момента атомов 3d металлов в слоистых халькогенидах выявлена также при приложении гидростатического давления. В частности, в соединениях FeS и Fe<sub>7</sub>S<sub>8</sub> наблюдался коллапс магнитного момента атомов Fe при давлениях около 6.5 и 4.5 ГПа, соответственно [10, 11]. Природа такого поведения до конца не выяснена, однако различия в магнитном состоянии и в межслоевом расстоянии таких соединений позволяет сделать заключение о том, что существует связь между параметром решетки со и типом магнетизма в этих соединениях. Следует отметить, что халькогениды кобальта рассматриваются в последние годы в качестве перспективных катализаторов, в частности, для электролиза воды [12]. Изучение причин зарядовой и спиновой нестабильности ионов кобальта в таких соединениях представляется чрезвычайно важным для более глубокого понимания механизмов каталитической активности таких соединений.

В этом отношении представляет интерес исследовать магнитное состояние теллурида кобальта Со<sub>7</sub>Те<sub>8</sub>. В нем, вследствие большего ионного радиуса Те в сравнении с радиусами S и Se, ожидается возрастание параметра со и, возможно, появление магнитных моментов на атомах Со и магнитного упорядочения. До сих пор было выполнено лишь исследование халькогенидов кобальта с частичным замещением селена теллуром, а именно,  $Co_7(Se_{1-x}Te_x)_8$  (x = 0.2и 0.5) [9]. Данное исследование показало, что замещение селена теллуром приводит к возникновению кюри-вейсовского вклада в магнитную восприимчивость, что, по мнению автора, указывает на появление локализованных магнитных моментов на атомах кобальта. По его оценке величина эффективного момента, приходящегося на один атом Со, составляет  $\mu_{\rm eff} = 0.077 \ \mu_B$  в Co<sub>7</sub>(Se<sub>0.8</sub>Te<sub>0.2</sub>)<sub>8</sub> и  $\mu_{\rm eff} = 0.106 \ \mu_B$  в  $Co_7(Se_{0.5}Te_{0.5})_8$ . Логично ожидать, что в полностью замещенном составе Со7 Те8 величина этих эффективных моментов возрастет.

В данной работе нами было впервые выполнено исследование структурных и магнитных свойств соединения Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> посредством рентгенографии, измерения объемной магнитной восприимчивости и использования ядерного магнитного резонанса (ЯМР) ядер <sup>59</sup>Co. Также впервые проведено ЯМР-исследование селенида Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub>. Выполнен сравнительный анализ данных, полученных для этих двух соединений.

Поликристаллический образец Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> был получен методом твердофазного ампульного синтеза в вакуумированной кварцевой ампуле по одностадийной методике. Синтез Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> производился при T = 800 °C с выдержкой при данной температуре в течение 5 дней. Поскольку согласно фазовой диаграмме Co–Te [13] при комнатной температуре стабильного соединения Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> не существует, то оно было получено в метастабильном состоянии из расплава закалкой от T = 1000 °C.

Рентгенографическая аттестация полученных образцов проводилась на дифрактометре Bruker D8 ADVANCE с Си $K_{\alpha}$ излучением. На рисунке 2 пред-



Рис. 2. (Цветной онлайн) Дифрактограммы соединений Со<sub>7</sub>Те<sub>8</sub> (пр. группа  $P\bar{3}m1$ ) и Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> (пр. группа  $P3_121$ )

ставлены дифрактограммы соединений Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Со<sub>7</sub>Те<sub>8</sub> при комнатной температуре. Рентгеноструктурный анализ поликристаллических образцов показал, что соединения Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> имеют слоистую кристаллическую структуру типа NiAs. В пределах погрешности метода присутствие других фаз не выявлено. Для состава Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> характерно наличие упорядочения атомов кобальта и вакансий [14] с образованием сверхструктуры  $2a_0 \times 3c_0$ . Кристаллическая структура Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> описывается пространственной группой Р3121 с параметрами элементарной ячейки  $a_0 = 3.604(7)$  Å и  $c_0 = 5.275(2)$  Å. Приведенные к 1C структуре параметры Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> находятся в согласии с данными из работ [7, 15]. В отличие от Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> в соединении Со<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> атомы кобальта и вакансии среднестатистически распределены в катионных слоях без образования сверхструктур; структура теллурида Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> описывается пространственной группой *P*3*m*1 и характеризуется параметрами элементарной ячейки  $a_0 = 3.897(3)$  Å и  $c_0 = 5.374(7)$  Å. Из-за большего ионного радиуса теллура объем элементарной ячейки Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> ( $V_0 = 70.616$  Å<sup>3</sup>) значительно превышает значение  $V_0 = 59.138$  Å<sup>3</sup>, полученное для Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub>. Важно отметить, что увеличение  $V_0$ при переходе от Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> к Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> носит существенно анизотропный характер, о чем свидетельствует отношение параметров  $c_0/a_0$ , которое для селенидного соединения составляет 1.464, тогда как для Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub>  $c_0/a_0 = 1.379$ . Такое уплощение структуры в теллуридном соединении, по-видимому, является следствием большей поляризуемости ионов теллура по сравнению с селеном и более высокой степенью ковалентности связей Co–Te по отношению к Co–Se связям.

Температурные зависимости магнитной восприимчивости образцов Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> измерялись на установке PPMS DynaCool (Quantum Design, USA), в температурном интервале 2-300 К в магнитных полях до 90 кЭ. ЯМР измерения были выполнены на импульсном спектрометре ЯМР в диапазоне температур  $10 \le T \le 400 \,\mathrm{K}$  во внешнем магнитном поле  $H_0 = 92.8 \,\mathrm{kS}$ . Сигнал спинового эха E(2t) формировался последовательностью двух когерентных радиочастотных импульсов  $(\tau_p)_x - t_{del} - (\tau_p)_y - t_{del} - echo,$ создающих в резонансной катушке с образцом переменное магнитное поле с амплитудой  $H_1 \approx 50-200 \, \Im$ . Для измерения спектров, ширина которых превышала полосу частот, возбуждаемую радиочастотным импульсом, применялась методика суммирования массива Фурье-спектров, полученных при изменении частоты спектрометра с шагом  $\Delta \nu = 150\,{\rm k}\Gamma$ ц. Скорость ядерной спин-решеточной релаксации  $T_1^{-1}$ измерялась с использованием методики инвертирования и последующего восстановления ядерной намагниченности.

На рисунке 3 представлены спектры ЯМР ядер <sup>59</sup>Со в поликристаллических образцах Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и  $Co_7 Te_8$ , полученные при T = 293 K во внешнем магнитном поле  $H_0 = 92.8 \,\mathrm{k}$ Э. Ядро изотопа <sup>59</sup>Со обладает спином  ${}^{59}I = 7/2$  и электрическим квадрупольным моментом  $e^{59}Q = 0.42 \cdot 10^{-24} \text{ см}^2$ . В этом случае ЯМР-спектр представляет собой набор из 2I = 7линий, одна из которых соответствует центральному переходу  $(m = -1/2 \leftrightarrow +1/2)$ , а 6 других – сателлитным переходам ( $m = \pm 3/2 \leftrightarrow \pm 1/2$ ), (m = $=\pm 5/2 \leftrightarrow \pm 3/2)$  и ( $m=\pm 7/2 \leftrightarrow \pm 5/2$ ). В данной работе для расчета формы линий ЯМР использовалась специальная программа моделирования спектров "Simul" [16], численно рассчитывающая энергетические уровни и вероятности переходов на основе диагонализации матричных элементов гамильтониа-



Рис. 3. (Цветной онлайн) Спектры ЯМР ядер <sup>59</sup>Со в поликристаллических образцах Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Со<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> в магнитном поле  $H_0 = 92.8 \text{ к}$ Э при температуре T = 293 Kи результат моделирования экспериментальных спектров набором из трех подспектров (1–3) с различными значениями компонент тензора магнитного сдвига и тензора ГЭП (представлены в табл. 1). Спектр Sum является суммой подспектров 1, 2, 3

на (квадрупольного и зеемановского) ядерной системы. Программа позволяет определять компоненты магнитного сдвига  $K_{\alpha}$  ( $\alpha = x, y, z$  – главные оси тензора градиента электрического поля (ГЭП)), а также значения квадрупольной частоты  $\nu_Q$  и параметра асимметрии  $\eta$ . Величины  $\nu_Q$  и  $\eta$  связаны с компонентами ГЭП  $V_{ii}$  следующим образом [17]:

$$\nu_Q = \frac{3eQV_{ZZ}}{4\pi I(2I-1)\hbar}, \quad \eta = \frac{V_{XX} - V_{YY}}{V_{ZZ}}.$$
 (1)

Моделирование спектров <sup>59</sup>Со как в Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub>, так и в Со<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> показало, что полные экспериментальные спектры ЯМР могут быть описаны не менее чем тремя различными наборами резонансных линий, как это показано на рис. 3. Каждый такой подспектр, который мы в порядке убывания интенсивности обозначили цифрами 1, 2, 3, характеризуется собственным

	$\rm Co_7Se_8$			$\mathrm{Co_7 Te_8}$			
	1	2	3	1	2	3	
$K_{\rm iso},(\%)$	1.774	1.356	1.677	1.190	1.150	1.344	
$\nu_Q$ , (МГц)	2.61	2.85	2.17	0.88	2.14	2.28	

**Таблица 1.** Магнитные сдвиги  $K_{\rm iso}$  и квадрупольные частоты  $\nu_Q$  для трех подспектров ЯМР ядер <sup>59</sup>Со в соединениях Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Со<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> при T = 293 K

набором параметров  $K_{\alpha}$ ,  $\nu_Q$  и  $\eta$ . Невозможность описать экспериментальный спектр одним набором резонансных линий свидетельствует о наличии в Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Со7 Те8 кристаллографически и магнитно- неэквивалентных позиций кобальта. Как упоминалось ранее, в системе Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> имеются вакансии кобальта в решетке. Кроме того, в работе [14] было показано, что в кристаллической решетке Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> имеются четыре различных позиции кобальта Со1-Со4. Они отличаются размерами октаэдров из атомов Se, окружающих Со. Наличие вакансий в кобальтовых слоях, а также их структурная неэквивалентность могут приводить к различию параметров  $K_{\alpha}$ ,  $\nu_{Q}$  и  $\eta$ для отдельных групп ионов Со, что и проявляется в различии их спектров ЯМР. К сожалению, идентифицировать подспектры 1-3 по их интенсивностям без дополнительных исследований не представляется возможным, поскольку один и тот же набор параметров  $K_{\alpha}$ ,  $\nu_Q$  и  $\eta$  могут иметь различные сочетания позиций кобальта Co1-Co4 с окружающими эти позиции вакансиями. Большее уширение ЯМР-спектра, наблюдаемое в Co7Te8, и размытие резонансных пиков по сравнению с таковыми в Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub>, по-видимому, обусловлено среднестатистическим распределением атомов кобальта и вакансий в слоях. Тем не менее, спектры ЯМР обоих образцов на рис. 3 однозначно свидетельствуют о существенной локальной неоднородности, как зарядовой, так и магнитной, соединений  $Co_7Se_8$  и  $Co_7Te_8$ .

Отметим некоторое несоответствие интенсивностей экспериментальных и теоретических линий ЯМР на отдельных участках полных спектров <sup>59</sup>Со, особенно в образце Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub>. Дело в том, что теоретический расчет формы и интенсивности линий ЯМР не учитывает некоторых экспериментальных деталей измерений спектров (например, зависимость добротности колебательного контура от резонансной частоты). Вследствие этого при измерениях спектров в широком диапазоне частот могут возникать достаточно значительные расхождения в интенсивностях экспериментальных и теоретических линий ЯМР. Однако выводы, сделанные в данной работе, основываются на данных о *положении* пиков в спектрах ЯМР, а не на их интенсивностях.

При анализе спектров ЯМР в поликристаллических образцах часто удобно перейти от компонент  $K_{\alpha}$  к изотропной  $K_{\rm iso} = 1/3(K_x + K_y + K_z)$ , аксиальной  $K_{\rm ax} = 1/3(K_z - 1/2(K_x + K_y))$  и анизотропной  $K_{\rm aniso} = 1/2(K_u - K_x)$  частям тензора магнитного сдвига линии ЯМР. В таблице 1 значения этих параметров, а также  $\nu_Q$  и  $\eta$  при  $T = 293 \,\mathrm{K}$  показаны для каждого подспектра 1-3 в соединениях Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Со<sub>7</sub>Те<sub>8</sub>. При анализе спектров было выяснено, что  $\nu_Q$  и  $\eta$  для каждого подспектра 1–3 в пределах погрешности не изменяется в температурном диапазоне T = 10-400 К. Что касается  $K_{iso}$ , то его температурная эволюция идентична для каждого из подспектров. Поэтому на рис. 4а (чтобы не перегружать рисунок) представлены только данные  $K_{iso}(T)$  для наиболее интенсивного спектра 1. Значения K<sub>iso</sub>(T) для Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Со<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> отличаются в полтора раза по величине, но их температурные зависимости подобны.

Поведение магнитных восприимчивостей  $\chi(T)$  соединений Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Со<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> (рис. 4b) различно. Для Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> наблюдается немонотонный характер зависимости  $\chi(T)$  с широким максимумом вблизи T == 200 К. Кроме того при понижении температуры ниже 30 К происходит увеличение восприимчивости, что, возможно, связано с наличием локализированных магнитных моментов на некоторых атомах Со. Аппроксимация Т-зависимости восприимчивости выражением  $\chi(T) = C/(T - T_c) + \text{const}$ (штриховая линия на рис. 4b) дает для  $\mu_{\text{eff}}$  значение  $\sim 0.2 \,\mu_B$  на формульную единицу. В случае с Со<sub>7</sub>Те<sub>8</sub> по данным измерений полевых зависимостей намагниченности обнаружено наличие небольшой ферромагнитной примеси, по-видимому, металлического Со. Оценка содержания этой примеси дала значение порядка ~ 2%. Для определения магнитной восприимчивости соединения Со7Те8 были получены кривые намагничивания при разных температурах (см. вставку на рис. 4b), и из наклона высокополевой области зависимостей M(H) определены значения восприимчивости, что позволило исключить вклад примеси. Полученная после вычитания вклада от примеси  $\chi(T)$  для образцов Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> не зависит от температуры при  $T \ge 100 \,\mathrm{K}$  и немного уменьшается ниже 100 К.

Отметим, что в предыдущих исследованиях соединения  $\text{Co}_7\text{Se}_8$  [7,9] наблюдался пик в температурной зависимости восприимчивости при T = 45 К. Данная аномалия объяснялась либо наличием примеси антиферромагнетика  $\text{Co}_3\text{O}_4$  [9], либо отражением магнитных свойств самого селенида [7]. Исчезновение этого пика в полученной нами *T*-зависимости восприимчивости свидетельствует об отсутствии в



Рис. 4. (Цветной онлайн) (а) – Температурные зависимости магнитного сдвига ядер <sup>59</sup>Со  $K_{\rm iso}$  в порошковых Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub>; во вставке показана зависимость  $K_{\rm iso}(\chi)$  в Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> с температурой в качестве параметра, аппроксимированная прямой линией. (b) – Температурные зависимости магнитной восприимчивости  $\chi(T)$  в Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub>. Штриховая линия – результат аппроксимация экспериментальных данных выражением  $\chi(T) = C/(T - T_c) + {\rm const.}$  Во вставке – полевые зависимости намагниченности Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub>, измеренные при 2 и 300 К

исследованном нами образце Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> каких-либо локальных магнитоупорядоченных примесей.

Из анализа спектров было выяснено, что для обоих соединений  $\text{Co}_7\text{Se}_8$  и  $\text{Co}_7\text{Te}_8$   $K_{\mathrm{ax}}$  и  $K_{\mathrm{aniso}}$  равны нулю. В общем случае изотропный магнитный сдвиг линии ЯМР  $K_{\mathrm{iso}}(T)$  можно записать в виде двух вкладов: независящего от температуры орбитального  $K_{\mathrm{orb,iso}}$  и спинового  $K_{s,\mathrm{iso}}$ , связанных соответственно с орбитальными и спиновыми степенями свободы [18]:

$$K_{\rm iso}(T) = K_{s,\rm iso}(T) + K_{\rm orb,\rm iso} = \frac{1}{\mu_B} H_{\rm hf} \chi_s(T) + K_{\rm orb,\rm iso}.$$
(2)

Константа сверхтонкого взаимодействия (СТВ)  $H_{\rm hf} = (H_c + H_{cp})$ , где  $H_c$  и  $H_{cp}$  – изотропные кон-

Письма в ЖЭТФ том 117 вып. 1-2 2023

станты контактного фермиевского взаимодействия и поляризации остова, соответственно. Контактный вклад в СТВ *H<sub>c</sub>* обусловлен сверхтонким взаимодействием ядерного спина с валентными *s*-электронами. Он является положительным и существенен, как правило, в металлах. Слагаемое  $H_{cp}$  описывает СТВ, обусловленное поляризацией неспаренными *d*-электронами заполненных *s*-оболочек иона. Этот вклад изотропен и, за редкими исключениями, отрицателен [19]. Орбитальный вклад в сдвиг K<sub>orb.iso</sub> обусловлен ван-флековским парамагнетизмом валентных электронов иона, имеющих ненулевой орбитальный момент (т. е. *p*-, *d*-, и *f*-электронов). Он возникает вследствие частичного размораживания орбитального момента во внешнем магнитном поле, не зависит от температуры и является положительным.

В свою очередь однородная магнитная восприимчивость  $\chi(T)$  также состоит из двух слагаемых: зависящей от температуры спиновой восприимчивости  $\chi_s(T)$  и орбитальной восприимчивости  $\chi_{\rm orb}$ , которая в экспериментах, ведущихся при достаточно низких температурах  $T \leq 400$  K, полагается T-независимой:

$$\chi(T) = \chi_s(T) + \chi_{\rm orb}.$$
 (3)

Используя выражения (2) и (3), можно получить зависимость сдвига  $K_{iso}$  от  $\chi$  с температурой в качестве параметра:

$$K_{\rm iso}(\chi) = H_{\rm hf}\chi + K_{\rm orb} - H_{\rm hf}\chi_{\rm orb},\qquad(4)$$

которая имеет форму прямой линии с тангенсом угла наклона, равным  $H_{\rm hf}$ . Такая параметрическая зависимость  ${}^{59}K_{\rm iso}(\chi)$  для Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> представлена во вставке на рис. 4а. Аппроксимируя данные параметрической зависимости  $K_{\rm iso}(\chi)$  прямой (4), находим значение изотропной константы сверхтонкого электрон-ядерного взаимодействия в ионах кобальта  $H_{\rm hf} = 188(5) \, \kappa \Im/\mu_B$ .

К сожалению, мы не можем определить подобным образом константу СТВ  $H_{\rm hf}$  для Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub>, поскольку сдвиг  $K_{\rm iso}(T)$  в данном соединении во всем диапазоне температур не пропорционален магнитной восприимчивости  $\chi(T)$ . В зависимости  $K_{\rm iso}(T)$  отсутствует максимум при  $T \approx 200$  K, а ниже T = 30 K наблюдается уменьшение сдвига в отличие от роста  $\chi(T)$ .

В модели свободного электронного газа спиновая восприимчивость определяется плотностью состояний на уровне Ферми  $\chi_{s,0} = 2\mu_B^2 N(E_F)$  и в простых паулиевских парамагнитных металлах, характеризующихся широкой *s*-зоной, не зависит от температуры. Что касается металлов, содержащих атомы переходных элементов, то в них спиновая восприимчивость может зависеть от температуры. Это является следствием узости d- или f-зоны таких металлов. В этом случае плотность состояний  $N(E_F)$  может как уменьшаться, так и увеличиваться с понижением температуры [18]. Так же на величину и температурную зависимость спиновой восприимчивости могут влиять электрон-электронные взаимодействия. Учет таких взаимодействий приводит к следующему выражению для  $\chi_s(T)$  [18, 19]:

$$\chi_s(T) = \frac{\chi_{s,0}}{1 - JN(E_F)} = 2\mu_B^2 \frac{N(E_F)}{1 - JN(E_F)},$$
 (5)

где Ј – эффективный потенциал электрон-электронного взаимодействия. В общем случае обе величины, входящие в правую часть выражения (5), могут зависеть от температуры. Тогда наличие широкого максимума в  $\chi(T)$  при  $T \approx 200 \,\mathrm{K}$  в Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> качественно можно объяснить следующим образом. С понижением температуры от 400 до 200 возрастает электрон-электронное взаимодействие (J), а  $N(E_F)$ не изменяется, при этом знаменатель в (5) уменьшается, и  $\chi(T)$  возрастает. Ниже  $T = 200 \,\mathrm{K}$  начинается уменьшение числителя  $(N(E_F))$  и рост знаменателя –  $\chi(T)$  уменьшается. Отсутствие подобного максимума в халькогениде Со7 Те8 может свидетельствовать о слабом или независящем от температуры электрон-электронном взаимодействии в этом соединении.

Как упоминалось выше, в соединении Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> мы не наблюдаем широкого максимума при  $T\,\approx\,200\,{\rm K}$ в зависимости  $K_{iso}(T)$ . Это может свидетельствовать об относительной малости спинового вклада  $K_s$ в полный сдвиг линии ЯМР. Касательно различия Т-зависимостей сдвига и восприимчивости в этом халькогениде ниже  $T = 30 \, \text{K}$  отметим, что магнитный сдвиг ЯМР пропорционален однородному вкладу в спиновую восприимчивость  $\chi(q = 0)$ . Восприимчивость  $\chi(T)$  может включать в себя и *неоднород*ные по образцу слагаемые. К ним относятся вклады от различного рода примесей, а также магнитных или немагнитных кластеров, распределенных внутри исследуемого образца. По-видимому, с такого рода неоднородностями мы имеем дело в образце Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub>. Они могут вносить вклад в ширину линии ЯМР, но не в ее сдвиг.

Результаты измерений скорости спин-решеточной релаксации (СРР) ядерной намагниченности  $M_z = {}^{59}\gamma_n \hbar \langle I_z(t) \rangle$  ионов кобальта в соединениях Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Со<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> представлены на рис. 5. Времена спинрешеточной релаксации  $T_1$  измеряли методом инвертирования и последующего восстановления ядерной намагниченности. При измерении  $T_1$  использовалась импульсная последовательность  $2\tau_- t_{inv} - (\tau_p)_x - t_{del} - (\tau_p)_y - t_{del} - echo.$ 



Рис. 5. (Цветной онлайн) (а) – Зависимость величин  $(M_0 - M_z(t_{inv}))/(M_0 - M_z(t_{inv} = 0))$  и  $M_z(t_{inv})/M_0$  (во вставке) от  $t_{inv}$  в соединении Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> при T = 20 К, сплошные линии – результат аппроксимации данных выражением (6). (b) – Температурные зависимости скорости ядерной спин-решеточной релаксации  $T_1^{-1}$  в соединениях Со<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Со<sub>7</sub>Te<sub>8</sub>. Прямая линия – аппроксимация данных прямой линией

Спин-решеточная релаксация макроскопической ядерной намагниченности  $M_z(t)$  к термодинамически равновесному значению  $M_0$  происходит за характерное время  $T_1$ . В случае квадрупольно расщепленного спектра и инвертирования населенностей энергетических уровней, соответствующих квантовым числам m = +1/2 и m = -1/2 (центральный переход) кривая восстановления ядерной намагниченности для спина I = 7/2 определяется следующим выражением [20]:

$$M_z(T) = M_0 - (M_0 - M_z(t=0)) \times [0.714e^{\frac{-28t}{T_1}} + 0.206e^{\frac{-15t}{T_1}} + 0.068e^{\frac{-6t}{T_1}} + 0.012e^{\frac{-t}{T_1}}].$$
 (6)

Письма в ЖЭТФ том 117 вып. 1-2 2023

На рисунке 5а показан пример аппроксимации экспериментальной кривой намагниченности выражением (6).

В приближении свободного электронного газа в металлах величина  $T_1^{-1}$  растет пропорционально температуре. При этом выполняется так называемое соотношение Корринги [21]:

$$\left(\frac{1}{T_1}\right)_K = \left(\frac{\gamma_n}{\gamma_e}\right)^2 \frac{4\pi k_B}{\hbar} K_s^2 T,\tag{7}$$

где  $\gamma_e$  и  $\gamma_n$  – электронное и ядерное гиромагнитные отношения. Данное соотношение является следствием того, что релаксация и сдвиг в металле определяются, соответственно, флуктуирующей и статической частями локального поля  $\chi_s H_{\rm hf}$ , обусловленного сверхтонким взаимодействием H<sub>hf</sub> и связанного с плотностью состояний на уровне Ферми,  $N(E_F) = \chi_s/2\mu_B^2$ . Кроме того, в 3*d*-металлах может быть значительным так называемый орбитальный вклад в СРР  $\left(\frac{1}{T_1}\right)_{\text{orb}}$ , вызываемый флуктуациями орбитальных токов d-электронов. В отличие от орбитального вклада в магнитный сдвиг слагаемое  $\left(\frac{1}{T_1}\right)_{\text{orb}}$  никак не связано с орбитальной восприимчивостью  $\chi_{orb}$ , и потому не может быть выражено через сдвиг  $K_{\rm orb}$ . Этот вклад определяется непосредственно плотностью *d*-электронных состояний на уровне Ферми и, так же как  $\left(\frac{1}{T_1}\right)_K$ , пропорционален температуре [22]. Таким образом, в металлах, даже содержащих 3*d*-элементы, имеет место температурная зависимость скорости СРР корринговского типа, т. е.  $1/T_1 \propto T$ .

Рисунок 5 демонстрирует, что в Со<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> во всем диапазоне температур скорость СРР <sup>59</sup>  $\left(\frac{1}{T_1}\right)$  пропорциональна температуре, т.е. имеет коррингоподобный характер, что является дополнительным подтверждением того, что данное соединение - это паулиевский парамагнитный металл. Что касается состава  $\mathrm{Co}_{7}\mathrm{Se}_{8},$  то в нем температурная зависимость  $^{59}\left(\frac{1}{T_1}\right)$  показывает более сложную форму. В диапазоне́ температур  $T = 200-400 \,\mathrm{K}$  скорость СРР является линейной функцией температуры, однако ниже 200К наблюдается ее куполообразная Тзависимость с широким максимумом вблизи  $T_{\text{max}} =$ = 100 К. Наличие подобного максимума не характерно для обычных парамагнитных металлов и может служить указанием на наличие существенных электрон-электронных взаимодействий в исследуемом веществе. Действительно, рассмотренное выше выражение (7) для вклада в скорость СРР получено без учета электрон-электронных взаимодействий. Учет таких взаимодействий приводит к зависимости скорости СРР не от однородной восприимчивости  $\chi(q=0)$ , а от мнимой части обобщенной магнитной восприимчивости  $\chi(q,\omega)$ , которая, в свою очередь, является функцией температуры [23]. Увеличение скорости СРР вследствие электрон-электронных взаимодействий в металлах определяется следующим выражением [19]:

$$\frac{1}{T_1} = \frac{(T_1^{-1})_0}{\langle [1 - JN(E_F)F(q)]^2 \rangle}.$$
(8)

Здесь  $(T_1^{-1})_0$  – скорость релаксации без учета взаимодействия, F(q) – статическая диэлектрическая функция [18, 19], усреднение проводится по всем волновым векторам q. Мы полагаем, что именно усиление обменного электрон-электронного взаимодействия ниже 200 К является причиной нелинейной, с максимумом, T-зависимости скорости СРР в Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub>. Возникновение такой куполообразной зависимости  $1/T_1$  от температуры качественно, так же как и пик в  $\chi(T)$ , может быть объяснено разными формами Tзависимости каждой из величин, входящих в выражение (8).

В заключение, впервые выполнено исследование структурных и магнитных свойств соединения Со7 Те<sub>8</sub> посредством рентгенографии, измерения магнитной восприимчивости и использования ядерного магнитного резонанса ядер <sup>59</sup>Со. Также впервые проведено ЯМР-исследование селенида Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub>. Анализ спектров ЯМР <sup>59</sup>Со позволил определить значения компонент тензоров магнитного сдвига и градиента электрического поля в месте расположения этих ядер, а также выявил существенную локальную неоднородность, как зарядовую, так и магнитную, соединений Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> и Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub>. Из температурных зависимостей сдвига и восприимчивости в Со7 Те8 сделана оценка константы сверхтонкого взаимодействия в ионах кобальта. Выяснено, что в теллуридном соединении отсутствует упорядоченность вакансий и атомов кобальта в катионных слоях, а структура Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> является более плоской и характеризуется существенно меньшим значением отношения параметров  $c_0/a_0$ , чем в Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub>. Это различие, по-видимому, является следствием большей поляризуемости ионов теллура и более высокой степени ковалентности связей Со-Те по сравнению со связями Со-Se. В результате того, что увеличение межатомных расстояний при переходе от Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> к Co<sub>7</sub>Te<sub>8</sub> происходит преимущественно в плоскости, это не привело к большей локализации 3d электронов и появлению магнитных моментов на атомах кобальта, как можно было ожидать. Соединение Со7 Те8 оказалось даже ближе к классическим парамагнетикам Паули, чем Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub>. Показано, что причиной немонотонного изменения с температурой магнитной восприимчивости и скорости спин-решеточной релаксации в соединении Co<sub>7</sub>Se<sub>8</sub> могут являться сильные электрон-электронные корреляции.

Исследование выполнено за счет гранта Российского научного фонда (проект # 22-12-00220).

Работа выполнена с использованием оборудования ЦКП "Испытательный центр нанотехнологий и перспективных материалов" ИФМ УрО РАН.

- C. I. Pearce, R. A. D. Pattrick, and D. J. Vaughan, Rev. Mineral. Geochem. 61, 127 (2006).
- H. Wang and I. Salveson, Phase Transitions 78, 547 (2005).
- 3. T. Kamimura, J. de Physique 49, 191 (1988).
- A. V. Powell, P. Vaqueiro, K. S. Knight, L. C. Chapon, and R. D. Sánchez, Phys. Rev. B 70, 014415 (2004).
- M. Kawaminami and A. Okazaki, J. Phys. Soc. Jpn. 22, 924 (1967).
- A.F. Andresen and J. Leciejewicz, J. Physique 25, 574 (1964).
- V. L. Miller, W. L. Lee, G. Lawes, N.-P. Ong, and R. J. Cava, J. Solid State Chem. **178**, 1508 (2005).
- N.V. Baranov, P.N.G. Ibrahim, N.V. Selezneva, A.F. Gubkin, A.S. Volegov, D.A. Shishkin, L. Keller, D. Sheptyakov, and E.A. Sherstobitova, J. Phys. Condens Matter 27, 286003 (2015).
- П. Н. Г. Ибрахим, Дис. канд. физ.-мат. наук, Екатеринбург, УрФУ (2015).

- H. Kobayashi, M. Sato, T. Kamimura, H. Onodera, N. Kurodo, and Y. Yamaguchi, J. Physics: Condens. Matter 9, 515 (1997).
- W. G. Marshall, R. J. Nelmes, J. S. Loveday, S. Klotz, J. M. Besson, G. Hamel, and J. B. Parise, Phys. Rev. B 61, 11201 (2000).
- J. Wang, W. Cui, Q. Liu, Z. Xing, A.M. Asiri, and X. Sun, Adv. Mater. 28, 215 (2016).
- K. O. Klepp and K. L. Komarek, Monatsh. Chem. 104, 105 (1973).
- F. J. Garcia-Garcia, A. Larsson, L. Noren, and R. L. Withers, Solid State Sciences 6, 725 (2004).
- H. Ikeda, M. Shirai, N. Suzuki, and K. Motizuki, J. Magn. Magn. Mater. **140**, 159 (1995).
- Свидетельство о государственной регистрации программы для ЭВМ # 2018663091. Simul 2018.
   А.П. Геращенко, С.В. Верховский, А.Ф. Садыков, А.Г. Смольников, Ю.В. Пискунов, К.Н. Михалев, Зарегистрировано в Реестре программ для ЭВМ 22.10.2018 г.
- 17. А. Абрагам, *Ядерный магнетизм*, ИЛ, М. (1963), 551 с.
- Ж. Винтер, Магнитный резонанс в металлах, Мир, М. (1976), 288 с.
- Сверхтонкие взаимодействия в твердых телах: избранные лекции и обзоры, пер. с англ., Мир, М. (1970), 368 с.
- 20. A. Narath, Phys. Rev. 162, 320 (1967).
- 21. J. Korringa, Physica 16, 601 (1950).
- 22. Y. Obata, J. Phys. Soc. Jpn. 18, 1020 (1963).
- 23. T. Moriya, J. Phys. Soc. Jpn. 18, 516 (1963).