ЯН-ТЕЛЛЕРОВСКИЕ ДЕФОРМАЦИИ В АНИОНАХ МЕТАЛЛОФТАЛОЦИАНИНОВ $[M^{IV}OPc]^{n-}$ (M = Ti, V)

А. В. Кузъмин^{*}, С. С. Хасанов, К. П. Мелетов, Р. П. Шибаева

Институт физики твердого тела Российской академии наук 142432, Черноголовка, Московская обл., Россия

> Поступила в редакцию 20 ноября 2018 г., после переработки 1 февраля 2019 г. Принята к публикации 1 февраля 2019 г.

На основе данных рентгеноструктурного анализа проведен сравнительный анализ молекулярной геометрии восьми анионов фталоцианинов $[Ti^{IV}OPc]^{n-}$, $[V^{IV}OPc]^{n-}$ (n = 1, 2) и нейтральных фталоцианинов $[Ti^{IV}OPc]$ и $[V^{IV}OPc]$ с целью изучения ян-теллеровских деформаций их молекулярной структуры. Экспериментально показано, что заселение дополнительными электронами двукратно вырожденной низшей свободной молекулярной орбитали уровня молекулы $[M^{IV}OPc]$ приводит к понижению тетрагональной симметрии остова с C_{4v} до C_{2v} с существенным изменением распределения длин связей в молекуле. В большей степени эффект проявляется в иминных связях фрагмента $C-N_{im}-C$, где наблюдается систематическое разделение связей на группы коротких и длинных. Степень деформации пропорциональна заряду макроцикла металлофталоцианина — органической части молекулы, $C_{32}H_{16}N_8$. Ян-теллеровские искажения макроцикла заметно влияют на положение характерных для $[M^{IV}OPc]$ частот в спектрах комбинационного рассеяния света монокристаллов анионных фталоцианиновых комплексов в области $1100 \div 1700$ см⁻¹. Экспериментально полученные закономерности достаточно хорошо согласуются с результатами DFT-расчетов.

DOI: 10.1134/S0044451019060087

1. ВВЕДЕНИЕ

Теорема, сформулированная и доказанная Г. Яном и Э. Теллером, утверждает, что высокосимметричная система атомов или ионов с вырожденным основным состоянием электронов неустойчива относительно деформаций, понижающих ее симметрию. Подобное электронное вырождение характерно для многих типов молекулярных систем в радикальных, активированных или возбужденных формах, но наиболее часто встречается у высокосимметричных ионов — так называемых ян-теллеровских (ЯТ) ионов.

Наличие в материале ЯТ-ионов может сильно повлиять на его физико-химические свойства или быть причиной различных фазовых превращений. Яркие и наиболее изученные примеры таких материалов можно найти в классе неорганических магнитных соединений с переходными металлами: перовскитоподобные (квазиодномерный антиферромагнетик KCuF₃), шпинели (Mn₂O₃ с яфет-киттелевской спиновой конфигурацией), гранаты (Ca₃Mn₂Ge₃O₁₂ со сложной магнитной структурой), манганиты с общей формулой $A_{1-x}B_x$ MnO₃ (A — редкоземельный элемент, B — щелочной металл), обладающие колоссальным магнитосопротивлением, и др. [1–5]. В таких материалах ЯТ-ионы, как правило, склонны к коллективным взаимодействиям, т. е. имеет место кооперативный ЯТ-эффект. В целом можно отметить, что кооперативные ЯТ-эффекты характерны, как правило, для концентрированных ЯТ-систем, где активные ЯТ-центры образуют связную сетку.

Иной интерес представляет класс квазиизолированных ЯТ-систем, т. е. тех случаев, когда отдельные ЯТ-анионы достаточно далеко удалены друг от друга и разделены другими молекулами. Для большинства изолированных ЯТ-анионов искажения носят динамический характер. При динамическом ЯТ-эффекте система находится в состоянии «псевдовращения», т. е. хаотично туннелирует среди близких по энергии ЯТ-состояний. Псевдовращения

^{*} E-mail: kuzminav@issp.ac.ru



Рис. 1. Молекулярная структура металлофталоцианина [M^{IV}OPc] (*a*), прямоугольные ЯТ-деформации в макроцикле [M^{IV}OPc] (*б*), диаграмма ЯТ-смещений атомов в анионах [V^{IV}OPc]^{*n*-} (*b*). Для наглядности длины векторов смещения увеличены в 20 раз

аниона замораживаются при понижении температуры либо, когда анион помещают в слабое низкосимметричное кристаллическое поле. По этой причине стабилизацию псевдовращений можно ожидать у ЯТ-анионов, входящих в состав монокристаллов металлоорганических комплексов. В этом случае слабое межмолекулярное ван-дер-ваальсово взаимодействие между компонентами комплекса в сочетании с низкосимметричным окружением ЯТ-аниона приводит к реализации одной из возможных ЯТ-конфигураций аниона, что позволяет изучать характер его искажений дифракционными методами.

В простейшем рассмотрении полную энергию деформированного изолированного ЯТ-иона E_{LS} (LS — низкая симметрия) можно разложить в ряд по малым деформациям R_{dist} :

$$E_{LS} = E_{HS} - fR_{dist} + kR_{dist}^2/2 = E_{HS} - E_{split} + E_{elast},$$

где E_{HS} — энергия недеформированной высокосимметричной HS-конфигурации; f, k — соответственно линейная и силовая вибронные константы. Устойчивость низкосимметричной LS-конфигурации обусловлена взаимной компенсацией проигрыша в упругой энергии деформации E_{elast} выигрышем от снятия вырождения электронных уровней E_{split} . Из данного вида квадратичного разложения следует, что минимальное значение потенциала достигается при деформациях $R_{dist} = f/k$.

Таким образом, величина искажений устойчивой LS-конфигурации R_{dist} является важной характеристикой конкретной ЯТ-системы. Она полностью определяется константами, параметризующими ее параболический потенциал $E_{LS}(R_{dist})$, и задает глубину его минимума E_{JT} . С фундаментальной точки зрения, особое значение имеет задача экспериментального измерения R_{dist} , так как она может быть достаточно точно решена напрямую методами монокристального рентгеноструктурного анализа (PCA).

В данной работе рассмотрены ЯТ-искажения в анионах $[M^{IV}OPc]^{n-}$ в составе монокристаллов металлоорганических фталоцианиновых комплексов. Фталоцианин (Рс) представляет собой плоскую, π -сопряженную макромолекулу-гетероцикл, состоящую из восьми атомов азота и 32 атомов углерода, в центр которой может координироваться лиганд М^{IV}О, где М — атом четырехвалентного металла (рис. 1*a*). Высокие термическая и химическая стабильности Рс обеспечили их широкое применение в различных областях науки, техники и медицины: нелинейной оптике, фотовольтаике, а также для изготовления жидких кристаллов, красителей, контрастных агентов для магнитно-резонансной томографии [6-9]. В последнее время активно исследуются материалы на основе восстановленных форм фталоцианинов, которые могут обладать в перспективе магнитными свойствами и металлической проводимостью [10, 11].

Через центр молекулы нейтрального [M^{IV}OPc] проходит ось четвертого порядка, что обусловливает двукратное вырождение низшей свободной (незаселенной) молекулярной орбитали молекулы (HCMO). При восстановлении [M^{IV}OPc] вырожденные уровни заселяются дополнительными электронами и включаются ЯТ-взаимодействия первого рода: макроцикл Рс деформируется, вырождение снимается и образуется ЯТ-анион [M^{IV}OPc]^{*n*}.

N⁰	n	Состав комплекса	Работы	CCDC			
M = Ti							
Ι	0	$[{\rm Ti}^{\rm IV}{\rm OPc}]$ – $({\rm C}_{6}{\rm H}_{13})_{4}$	[27]	904966			
II	1	$[\mathrm{Ti}^{\mathrm{IV}}\mathrm{OPc}]^{*-}\cdot\mathrm{TEA}^{+}\cdot\mathrm{C}_{6}\mathrm{H}_{4}\mathrm{Cl}_{2}$	[15]	1013630			
III	1	$[Ti^{IV}OPc]^{*-} \cdot MDABCO^{+} \cdot TPC$	[16]	1581410			
IV	1	$[{\rm Ti}^{\rm IV}{\rm OPc}]^{*-}\cdot{\rm TBA^+}$	[15]	1013629			
V	2	$[\mathrm{Ti}^{\mathrm{IV}}\mathrm{OPc}]^{2-}\cdot(\mathrm{TBA}^+)_2$	[17]	1588565			
M = V							
VI	0	$[V^{IV}OPc]-(C_6H_{13})_4$	[27]	904965			
VII	1	$[V^{IV}OPc]^{*-} \cdot TBA^+$	[15]	1013632			
VIII	1	$[V^{IV}OPc]^{*-} \cdot cryptand[2,2,2]Na^{+} \cdot C_{6}H_{4}Cl_{2}$	[18]	1528926			
IX	1	$[V^{IV}OPc]^{*-} \cdot (MDABCO^+)_2 \cdot I^-$	[16]	1581417			
Х	2	$[\mathrm{Ti}^{\mathrm{IV}}\mathrm{OPc}]^{2-}\cdot(\mathrm{Bu}_{3}\mathrm{MeP}^{+})_{2}$	[17]	1588570			

Таблица 1. Исследуемые комплексы с $[M^{IV}OPc]^{n-}$

Примечание: [M^{IV}OPc], [M^{IV}OPc]^{*-}, [M^{IV}OPc]²⁻ — нейтральные металлофталоцианины, моно- и дианионы металлофталоцианинов; CCDC — номер структуры, депонированной в кембриджской базе данных; TEA⁺ — тетраэтиламмоний; MDABCO⁺ — катион N-диазабициклооктана; TPC — триптицен; TBA⁺ — тетрабутиламмоний; cryptand[2, 2, 2]Na⁺ — катион криптанда [2, 2, 2] натрия; Bu₃MeP⁺ — трибутилметилфосфоний.

С целью экспериментального обнаружения и оценки параметров стабильных ЯТ-деформаций была проведена серия рентгеноструктурных исследований монокристаллов фталоцианиновых анионных комплексов с разным компонентным составом при низкой температуре и детально изучена структура каждого аниона [M^{IV}OPc]^{*n*-}, проанализированы их спектры комбинационного рассеяния света (KPC). Полученные структурные данные стали основой для DFT-расчетов, результаты которых были сопоставлены с экспериментальными данными.

2. ЭКСПЕРИМЕНТ

2.1. Образцы и структурные исследования

Список изученных в работе анионных комплексов и нейтральных соединений металлофталоцианинов приведен в табл. 1. Использовались структурные данные для нейтральных [Ti^{IV}OPc] и [V^{IV}OPc] — образцы I [12] и VI [13], взятые из кембриджской базы ССDС [14], и полученные нами данные рентгеноструктурного анализа высококачественных монокристаллов анионных комплексов металлофталоцианинов. Монокристаллы анионных комплексов II, III, IV, V, VII, VIII, IX, X были

синтезированы методом медленной диффузии из гексана в раствор в ИПХФ РАН. Рентгеноструктурный анализ оригинальных комплексов выполнен с использованием лабораторного дифрактометра Oxford Diffraction Gemini R, оснащенного криогенной приставкой продувного типа Criojet Systems и двухкоординатным CCD-детектором. Дифракционные эксперименты проводились в инертной атмосфере при азотной температуре во избежание окисления монокристаллов и их разрушения из-за десорбции молекул растворителя. Подробное описание этапов синтеза и кристаллической структуры анионных комплексов можно найти в работах [15–18].

2.2. Теоретические расчеты

Известно, что устойчивые ЯТ-деформации плоских порфирино- и фталоцианиноподобных молекул как систем атомов с квадратной координацией обусловлены «прямоугольными» искажениями центральной части макроцикла (см. рис. 16) [2, 19, 20]. Чтобы узнать, как именно прямоугольные искажения меняют структуру связей в [M^{IV}OPc]ⁿ⁻, была проведена DFT-оптимизация геометрии изолированных анионов [Ti^{IV}OPc]ⁿ⁻ и [V^{IV}OPc]ⁿ⁻. Расчеты выполнялись в программе Firefly 8.2.0 [21] с использованием неограниченного гибридного функционала UB3LYP в смешанном базисе: для атомов C, H, O, N был использован базисный набор ссpVTZ [22], а для атомов Ti и V — базис LANL2DZ [23]. В целях уменьшения времени счета на симметрию нейтральных молекул [M^{IV}OPc] и анионов [M^{IV}OPc]^{*-}, [M^{IV}OPc]²⁻ накладывались соответственно C_{4v} -, C_{2v} -ограничения. Все приведенные в работе расчетные спектры КРС были смоделированы на основе оптимизированной геометрии фталоцианинов в рамках той же теоретической модели.

2.3. Спектроскопия КРС

Симметрия нейтрального метаталлофталоцианина [M^{IV}OPc] соответствует точечной группе C_{4v} . Полное число нормальных колебаний в молекуле равно $58 \times 3 - 6 = 168$ и раскладывается в сумму неприводимых представлений следующим образом:

$$\Gamma_{vibr} = 23A_1 + 19A_2 + 21B_1 + 21B_2 + 42E.$$

Граничная НСМО-орбиталь нейтрального [М^{IV}OPc] двукратно вырождена и принадлежит неприводимому представлению E. Симметричная компонента прямого произведения электронных состояний eравна $(e \times e)^+ = A_1 + B_1 + B_2$ и указывает симметрию активных нормальных ЯТ-мод. Согласно теоретическим расчетам [24,25] энергетически устойчивым ЯТ-деформациям аниона Рс отвечают искажения $A_1 + B_1$, при которых макроцикл фталоцианина деформируется по прямоугольному типу. Колебания симметрии B_1 активны в КРС, поэтому стабилизация прямоугольных ЯТ-деформаций должна проявляться как смещение полос B_1 в спектрах КРС-анионов.

В экспериментах по КРС детально исследовалась область спектра 1100 см⁻¹-1700 см⁻¹ для поликристаллических порошков [Ti^{IV}OPc] (I) и [V^{IV}OPc] (VI), а также монокристаллов моноанионных комплексов [Ti^{IV}OPc]^{*-} · TBA⁺ (IV) и $[\mathrm{V^{IV}OPc}]^{*-}$ · (MDABCO⁺)_2 · I⁻ (IX). Спектры КРС были получены на спектрографе Acton SpectraPro-2500i, оснащенном ССД-детектором Pixis2K и оптическим микроскопом Olympus. Измерения проводились в геометрии обратного рассеяния при комнатной температуре. Все исследуемые кристаллы комплексов были запаяны в тонкостенные стеклянные ампулы в вакууме во избежание их разложения на воздухе. В случае нейтральных металлофталоцианинов использовался коммерчески доступный мелкодисперсный

поликристаллический порошок, предоставленный Acros Organics. Спектры анионных комплексов были получены на монокристаллах с характерным размером от 100 до 200 мкм. Для возбуждения КРС использовался твердотельный лазер с длиной волны излучения 532 нм и мощностью не более 1 мВт. Лазерный пучок фокусировался на одну из граней кристалла, визуально не содержащую дефектов. При использовании объективов Olympys 10× и Olympys 50× диаметр пятна фокусировки

3. ОБСУЖДЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

составлял соответственно около 2 мкм и 1.1 мкм.

На рис. 1в показана векторная диаграмма малых ЯТ-смещений атомов, построенная по результатам DFT-оптимизации геометрии анионов $[M^{IV}OPc]^{n-}$, где n = 0, 1, 2 (масштаб 20:1). На диаграмме отчетливо видно, что периферийные и центральные части аниона $[M^{IV}OPc]^{n-}$ по-разному реагируют на восстановление Рс (заселение дополнительными электронами уровня НСМО). Внешние бензольные кольца либо остаются на месте, либо смещаются как единое целое, в то время как искажения внутренней части Рс подобны тем, что были предсказаны в расчетах для порфиринов [26]. Простой ЯТ-эффект в большей степени проявляется на связях С₀ с иминными атомами азота N_{im}. Изменения их длин соответствуют одноосному «растяжению» Рс по прямоугольному типу. Такие связи можно условно разделить на группу коротких (s) и длинных (l), а величину $R_{dist} = l - s$ рассматривать как степень искажения Рс.

Предсказанное DFT-расчетом диспропорционирование l/s было обнаружено в макроциклах всех исследуемых анионов фталоцианинов. На рис. 2 представлены результаты анализа связей в молекулярном фрагменте C_{\alpha}-N_{im}-C_{\alpha}, основанного на структурных данных монокристаллов оригинальных анионных комплексов и литературных данных для нейтральных металлофталоцианинов. Результаты монокристального рентгеноструктурного анализа [27] показывают, что нейтральные молекулы [Ti^{IV}OPc] и [V^{IV}OPc] практически не испытывают искажений и их иминные связи близки по длине с небольшим отклонением от средних значений соответственно 1.330 А и 1.328 А. В группах ЯТ-моноанионов фталоцианина титанила (II-IV) и ванадила (VII–IX) отчетливо проявляются прямоугольные искажения. Согласно нашим структурным данным, связи фрагмента С_а-N_{im}-С_а в реальных моноани-



Рис. 2. Искажения в ЯТ-анионах [М^{IV}OPc]^{*n*−}: *l* (◦) и *s* (×) — длинные и короткие связи в иминных группах C_α-N_{*im*}-C_α, DFT (•) — результаты теоретических расчетов. Римскими цифрами обозначены номера комплексов в соответствии с табл. 1

онах диспропорционируют на 0.022 Å–0.039 Å (величина R_{dist}), при этом средние значения длин l и s хорошо согласуются с рассчитанными по методу DFT. В дианионах V и X искажения макроциклов возрастают по величине, а выделенное направление прямоугольного растяжения сохраняется. На рис. 2 отчетливо видно, что увеличение заряда n приводит к удвоению величин деформаций R_{dist} , средние значения которых возрастают от 0.032 Å и 0.036 Å в группе моноанионов до 0.083 Å и 0.065 Å в группе дианионов соответственно для [Ti^{IV}OPc] и [V^{IV}OPc].

Спектры КРС комплексов металлофталоцианина с различными моноанионами М^{IV}О демонстрируют весьма схожие частоты и интенсивности фононных мод, поэтому мы ограничимся подробным рассмотрением аниона $[V^{IV}OPc]^{n-}$. На рис. 3 представлены экспериментальные и расчетные спектры КРС для монокристаллов комплексов VI и IX в интервале частот $1100-1800 \text{ см}^{-1}$. Полная расшифровка спектров КРС металлофталоцианина затруднена из-за большого числа спектральных линий и частичного перекрывания пиков. Дополнительные сложности вызывает резонансное усиление высокочастотных мод при использовании видимого лазерного возбуждения из-за сильного оптического поглощения металлофталоцианина в видимой области спектра. Тем не менее для большинства плоских металлофталоцианинов с симметрий D_{4h} область фононных частот 1100-1800 см⁻¹ хорошо изучена как теоретически, так и экспериментально [28–30]. Одной из однозначно интерпретируемых фононных частот указанного диапазона является мода, ответственная за валентные колебания связей во фрагменте C_{α} -N_{im}-C_{α} макроцикла. На спектрах КРС эта мода проявляется как интенсивный и, как правило, одиночный пик в узком диапазоне 1400–1550 см⁻¹. Точное положение максимума сильно зависит от внутреннего строения металлофталоцианина, в частности, известно, что увеличение атомного радиуса металла M может приводить к сдвигам пика в сторону высоких энергий [28].

На вставке к рис. З изображены рассчитанные векторные диаграммы колебаний $B_1 \mod \nu'_{ls}$ и ν''_{ls} . В расчетных спектрах они соответствуют двум интенсивным одиночным пикам и отчетливо видны на экспериментальных спектрах для моноанионов и нейтральных фталоцианинов ванадила. Положение ν'_{ls} и ν''_{ls} должно быть весьма чувствительно к простому ЯТ-эффекту, так как в случае обеих частот наибольший вклад в колебания вносят смещения атомов во внешнем имминном кольце. Мода ν''_{ls} соответствует валентным колебаниям в мостиковых связях фрагмента C_{α} -N_{im}-C_{α} в направлении l/s-диспропропорционирования, а мода ν'_{ls} — маятниковым.

В табл. 2 представлены экспериментальные значения частот ν'_{ls} и ν''_{ls} для $[V^{IV}OPc]^{n-}$, их расчетные значения для оптимизированных анионов



Рис. 3. Векторные диаграммы колебательных валентных мод ν_1 и ν_2 в мостиковых связях фрагмента C_{α} - N_{im} - C_{α} . Экспериментальные и расчетные спектры КРС для нейтрального фталоцианина ванадила и анионных комплексов с фталоцианином ванадила: a — поликристаллический порошок [V^{IV}OPc], δ — монокристаллы [V^{IV}OPc]^{*-} (MDABCO⁺)₂·I⁻, ϵ — DFT-расчет изолированного нейтрального фталоцианина [V^{IV}OPc], ϵ — DFT-расчет изолированного моноаниона [V^{IV}OPc]^{*-}

 $[V^{IV}OPc]^{n-}$, а также экспериментальные значения для фталоцианинов $[Ti^{IV}OPc]^{n-}$, изоструктурных фталоцианинам ванадила. Расчеты B3LYP предсказывают значительные разнонаправленные сдвиги в частотах ν'_{ls} ($\Delta \nu = -20.6 \text{ cm}^{-1}$) и ν''_{ls} ($\Delta \nu = +28.4 \text{ cm}^{-1}$) при восстановлении $[V^{IV}OPc] \rightarrow$ $\rightarrow [V^{IV}OPc]^{*-}$. Относительные смещения частот этих мод в экспериментальных спектрах KPC $[V^{IV}OPc]^{*-}$ происходят в тех же направлениях, но заметно меньше по величине. Согласно экспериментальным данным, смещение ν'_1 полосы мало и составляет -1.5 cm^{-1} , в то время как полоса ν''_{ls} сдвигается на $+6.3 \text{ cm}^{-1}$ при восстановлении [V^{IV}OPc]. Расчетное положение максимума ν_{ls}'' смещается от 1543.85 см⁻¹ до 1572.20 см⁻¹ ($\Delta \nu$ равно 28.4 см⁻¹), что заметно больше экспериментально наблюдаемого сдвига. Аналогичные изменения наблюдаются и в экспериментальных спектрах КРС фталоцианинов титанила. При переходе [Ti^{IV}OPc] \rightarrow [Ti^{IV}OPc]^{*-} оба максимума ν_{ls}' и ν_{ls}'' смещаются в область бо́льших частот, однако сдвиг центра интенсивного пика ν_{ls}'' ($\Delta \nu =$ = 7.7 см⁻¹) значительно превышает смещение пика ν_{ls}' ($\Delta \nu = 0.5$ см⁻¹). Заметное количественное различие экспериментальных и расчетных данных по смещению ν_{ls}'' и ν_{ls}'' полос может быть связано

n	$ u_{ls}^{\prime}, \operatorname{cm}^{-1} $ $ B_1 $	$\Delta \nu$, cm ⁻¹	$ u_{ls}^{\prime\prime}, \mathrm{cm}^{-1} $ $ B_1 $	$\Delta \nu, \mathrm{cm}^{-1}$		
$[\mathrm{Ti}^{\mathrm{IV}}\mathrm{OPc}]^{n-}$						
0	1338.16	0.8	1509.18			
1	1338.70 ∫	± 0.8	1516.89 ∫	\pm 1.1		
$[V^{IV}OPc]^{n-}$						
0	1337.15	_15	1514.34	63		
1	$1335.69 \int$	-1.0	$1520.67 \int$	± 0.3		
$[V^{IV}OPc]^{n-}DFT^*$						
0	1301.12	20.6	1543.85	1 28 /		
1	$1280.52 \int$	-20.0	1572.20 <i>f</i>	± 20.4		

Таблица 2. Смещение интенсивных B_1 -полос ν_{ls}' и ν_{ls}'' в спектрах комплексов с $[{\rm M}^{\rm IV}{\rm OPc}]^{n-}$

Примечание: * — расчетные значения частот для изолированных $[V^{IV}OPc]^{n-}$, приведены с коэффициентом 0.978 [34].

с ограниченностью метода расчета (например, в расчетах не учитывается ангармонизм ядерных колебаний), а также с тем, что расчеты выполнялись для изолированных анионов [V^{IV}OPc]ⁿ⁻ и нейтральных [V^{IV}OPc] молекул фталоцианина, в то время как измерения спектров КРС проводились на кристаллах. В последнем случае может сказываться влияние кристаллического поля и межмолекулярного взаимодействия, что может привести к количественным различиям фононных частот. Следует также учитывать, что экспериментальные спектры были получены при комнатной температуре, и после охлаждения образцов проявление ЯТ-эффекта может стать более отчетливым. По нашим предварительным данным, при T = 93 К сдвиги $\Delta \nu$ максимумов ν'_{ls} и ν''_{ls} в спектрах КРС увеличиваются примерно на 3 см⁻¹ соответственно своему направлению и становятся наиболее близкими к теоретическим.

Таким образом, экспериментально обнаруженное смещение $\Delta \nu_{ls}^{\prime\prime}$ для фталоцианинов титанила и ванадила составляет 6.3 см⁻¹ и 7.7 см⁻¹ и связано со стабилизацией ЯТ-искажений в каркасах Рс. Следует отметить, что наблюдаемые сдвиги $\Delta \nu_{ls}^{\prime\prime}$ сравнимы с экспериментально наблюдаемым смещением $A_g(2)$ -моды, связанной с валентными С–С-колебаниями каркаса молекулы С₆₀, в интеркалированных фуллеридах $C_{60}^{n-} \cdot (M^+)_n (M^+ - атом щелочного$ металла). Этот сдвиг составляет в среднем -6 см⁻¹ $на дополнительный электрон аниона <math>C_{60}^{n-}$, а одной из причин такого смягчения моды $A_q(2)$ в фуллеридах является понижение симметрии отрицательно заряженного фуллерена C_{60}^{n-} , вызванное динамическим ЯТ-эффектом [31, 32].

4. ЗАКЛЮЧЕНИЕ

В настоящей работе показано, что заселение дополнительными электронами двукратно вырожденного HCMO-уровня на макроцикле фталоцианина приводит к существенным изменениям его внутренней структуры, вызванным ян-теллеровским взаимодействием. ЯТ-эффект проявляется как сжатие– удлинение связей во фрагменте C_{α} -N_{im}- C_{α} макроциклов [M^{IV}OPc]ⁿ⁻, понижение тетрагональной симметрии молекулы до орторомбической. Степень деформаций пропорциональна заряду макроцикла фталоцианина.

Восстановление фталоцианинов [М^{IV}OPc] происходит по макроциклу, как показано в данной работе. Возможен и другой характер восстановления, когда дополнительный электрон садится на атомную орбиталь центрального атома металла, как это имеет место в металлофталоцианинах с железом [33]. Выбор типа восстановления определяется относительным положением уровней энергий НСМО макроцикла и d_{z^2} -уровня металла. Продемонстрированные авторами характерные искажения макроцикла, так же как и смещения положения интенсивной $\nu_{ls}^{\prime\prime}$ -полосы в спектрах КРС, могут служить надежным маркером локализации заряда на электронной *π*-системе фталоцианина. Определить тип восстановления [M^{IV}OPc]ⁿ⁻ косвенно можно также по характерному смещению полос поглощения и появлению дополнительной полосы поглощения в электронных оптических спектрах [15,17].

Благодарности. Авторы выражают благодарность Д. В. Конареву за предоставленные образцы комплексов металлофталоцианинов и обсуждение результатов.

Финансирование. Работа выполнена в рамках госзадания Института фазики твердого тела РАН при частичной финансовой поддержке Российско-го фонда фундаментальных исследований (грант № 18-33-00731).

ЛИТЕРАТУРА

1. К. И. Кугель, Д. И. Хомский, УФН **136**, 621 (1982).

- I. B. Bersuker, *The Jahn-Teller Effect*, Cambridge Univ. Press, Cambridge (2006).
- A. J. Millis, P. B. Littlewood, and B. I. Shraiman, Phys. Rev. Lett. 74, 5144 (1995).
- H. Röder, J. Zang, and A. R. Bishop, Phys. Rev. Lett. 76, 1356 (1996).
- E. Dagotto, Nanoscale Phase Separation and Colossal Magnetoresistance, Springer Series in Solid State Sciences. 1st ed. Springer-Verlag, Berlin, Heidelberg (2002).
- J. Xue, S. Uchida, B. Rand et al., Appl. Phys. Lett. 85, 5757 (2004).
- J. Robertson, A. Smith, J. Duignan et al., Appl. Phys. Lett. 78, 1183 (2001).
- D. Hohnholz, S. Steinbrecher, and M. Hanack, J. Mol. Struct. 521, 231 (2000).
- D. Wöhrle, *Phthalocyanines: Properties and Applica*tions, ed. by C. C. Leznoff and A. B. P. Lever, Adv. Mater. 5, 942 (1993).
- 10. T. Inabe and H. Tajima, Chem. Rev. 104, 5503 (2004).
- D. E. C. Yu, M. Matsuda, H. Tajima et al., J. Mater. Chem. 19, 718 (2009).
- O. Okada, K. Oka, and M. Iijima, Jpn. J. Appl. Phys. 32, 3556 (1993).
- A. J. Ramadan, L. A. Rochford, D. S. Keeble et al., J. Mater. Chem. C Mater. Opt. Electron. Devices 3, 461 (2014).
- 14. C. R. Groom, I. J. Bruno, M. P. Lightfoot et al., Acta Crystallographica Section B Structural Science, Crystal Engineering and Materials 72, 171 (2016).
- D. V. Konarev, A. V. Kuzmin, M. A. Faraonov et al., Chem. Eur. J. 21, 1014 (2015).
- D. V. Konarev, A. V. Kuzmin, S. S. Khasanov et al., Cryst. Eng. Comm. 20, 385 (2018).
- 17. D. V. Konarev, A. V. Kuzmin, S. S. Khasanov et al., Chem. Asian J. 13, 1552 (2018).

- D. V. Konarev, M. A. Faraonov, A. V. Kuzmin et al., New J. Chem. 41, 6866 (2017).
- L. Andjelkovic, S. Stepanovic, F. Vlahovic et al., Phys. Chem. Chem. Phys. 18, 29122 (2016).
- 20. M. G. Cory, H. Hirose, and M. C. Zerner, Inorg. Chem. 34, 2969 (1995).
- 21. A. A. Granovsky, Firefly version 8.
- 22. R. A. Kendall, T. H. Dunning, and R. J. Harrison, J. Chem. Phys. 96, 6796 (1992).
- 23. P. J. Hay and W. R. Wadt, J. Chem. Phys. 82, 270 (1985).
- 24. J. Tóbik and E. Tosatti, J. Phys. Chem. A 111, 12570 (2007).
- 25. J. Tóbik and E. Tosatti, J. Surf. Sci. 600, 3995 (2006).
- 26. H.-L. Gao, F. Chen, G. Yao et al., Chinese J. Chem. Phys. 26, 504 (2013).
- 27. S. Dong, C. Bao, H. Tian et al., Adv. Mater. 25, 1165 (2013).
- 28. D. R. Tackley, G. Dent, W. Ewen Smith et al., Phys. Chem. Chem. Phys. 3, 1419 (2001).
- 29. D. R. Tackley, G. Dent, and W. Ewen Smith, Phys. Chem. Chem. Phys. 2, 3949 (2000).
- 30. T. V. Basova, V. G. Kiselev, B.-E. Schuster et al., J. Raman Spectrosc. 40, 2080 (2009).
- 31. R. C. Haddon, A. F. Hebard, M. J. Rosseinsky et al., Nature 350, 320 (1991).
- H. Kuzmany, M. Matus, B. Burger et al., Adv. Mater.
 6, 731 (1994).
- 33. D. V. Konarev, A. V. Kuzmin, M. Ishikawa et al., Eur. J. Inorg. Chem. 2014, 3863 (2014).
- 34. R. D. Johnson, NIST Computational Chemistry Comparison and Benchmark Database, NIST Standard Reference Database Number 101, National Institute of Standards and Technology (2012).