

ОТЗЫВ ОФИЦИАЛЬНОГО ОППОНЕНТА
о диссертации на соискание ученой степени
доктора химических наук Дейнеко Дины Валерьевны
на тему: «Люминофоры на основе трикальцийфосфата»
по специальности 1.4.15 – «Химия твердого тела»

Диссертационная работа Д.В. Дейнеко, направленная на разработку фундаментальных основ управления свойствами люминофоров на основе структурного типа низкотемпературной модификации трикальцийфосфата β - $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ (β -TCP), имеет непосредственное отношение к приоритетным научным темам. Наличие нескольких катионных позиций в структуре, благоприятное сочетание оптических, химических и механических характеристик делает люминофоры на основе β -TCP одними из наиболее изучаемых и привлекательных для использования в технологиях светодиодного освещения. В то же время, существует ряд пробелов, касающихся выявления оптимальных составов и условий синтеза, взаимосвязи люминесцентных характеристик и распределения элементов по позициям, влияния локального окружения. В диссертационной работе предложен и реализован комплексный подход, направленный на решение указанных проблем и создание эффективных люминофоров с управляемыми свойствами для использования в качестве компонентов LED источников. Соответственно, актуальность представленной к защите работы у оппонента сомнений не вызывает. Достижение поставленной цели обеспечивается использованием целого ряда современных физико-химических методов, взаимно подтверждающих и дополняющих друг друга.

Первая глава работы посвящена, главным образом, обоснованию целей и задач исследования. В начале второй главы изложены современные представления о кристаллохимии природных и синтетических соединений супергруппы церита. Как логическое продолжение, затем обсуждается структура β -TCP, методы синтеза его, фазовые переходы, люминесцентные и

термолюминесцентные свойства. Кратко изложены современные представления о спектроскопии и релаксационных процессах лантаноидов. Систематизированы известные люминофоры со структурой β -TCP и, на этой основе, предложена стратегия синтеза новых фаз. В третьей главе охарактеризованы используемые в работе материалы и методы исследования.

В Главе четвертой, являющейся самой объемной и насыщенной, представлены экспериментальные результаты по синтезу и исследованию свойств фаз, полученных при изовалентных замещениях: (1) в структурном типе β - $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ согласно схеме $\text{Ca}^{2+} \rightarrow \text{M}^{2+}$, $\text{M} = \text{Cu}^{2+}, \text{Ni}^{2+}, \text{Co}^{2+}$, и (2) в структурном типе двойных фосфатов $\text{Ca}_9\text{R}^{3+}(\text{PO}_4)_7$ согласно схеме $4\text{Ca}^{2+} \rightarrow 2\text{R}^{3+} + \text{M}^{2+} + \square$, где \square – вакансия, $\text{M}^{2+} = \text{Mg}, \text{Zn}, \text{Cd}, \text{Sr}, \text{Ni}, \text{Co}, \text{Cu}$, R^{3+} – редкоземельные элементы. С применением комплекса методов установлено распределение катионов по позициям в структуре, а также особенности катионного и анионного разупорядочения в структурах. По характеру изменения параметров элементарной ячейки, определённых методом Ле Бейля, диэлектрической проницаемости, отсутствию/наличию генерации второй гармоники (ГВГ) для различных серий определены концентрационные границы фазовых переходов. Установлена взаимосвязь между температурой фазовых переходов и размером синтезированных кристаллитов. Для каждой серии детально проанализированы спектры фотолюминесценции (ФЛ), возбуждения фотолюминесценции (ВФЛ), кинетика затухания в зависимости от концентрации замещающих элементов. Наибольшее внимание уделено люминофорам, содержащим ионы Eu^{3+} . Установлено, что для люминофора $\text{Ca}_{9-x}\text{Zn}_x\text{Eu}(\text{PO}_4)_7$ при $x = 0.9$ квантовый выход красного свечения с координатами (0.650;0.339) превышает 63%.

Пятая глава посвящена гетеровалентным замещениям в структурном типе β - $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$, а именно сериям $\text{Ca}_{9.5-1.5x}\text{Mg}\text{Eu}_x(\text{PO}_4)_7$, $\text{Ca}_{9.5-1.5x}\text{Zn}\text{Eu}_x(\text{PO}_4)_7$ и $\text{Ca}_{10.5-1.5x}\text{Yb}_x(\text{PO}_4)_7$. Проанализировано изменение заселенности позиций с ростом концентрации европия, исследованы Мессбауэровские спектры на

ядрах ^{151}Eu . Детально проанализировано расщепление энергетического положения перехода $^5\text{D}_0 \rightarrow ^7\text{F}_0$. Для указанных серий изучены ФЛ свойства и их зависимость от состава, выявлены фазовые переходы. Для различных частот в диапазоне от 1 кГц до 1 МГц изучены температурные зависимости диэлектрической проницаемости и тангенса угла диэлектрических потерь.

Шестая глава посвящена фосфатам с гетеровалентными замещениями. В этой главе приведены результаты комплексного исследования структуры и свойств более 12 различных серий, в том числе фаз, солегированных двумя и тремя редкоземельными элементами. Расшифрованы/уточнены структуры этих фаз, большинство из которых охарактеризовано также с использованием других современных методов. Детально исследованы люминесцентные свойства. Для люминофоров, солегированных Cd и Dy, установлено, что ввиду суперпозиции полос свечения в желтой и синей областях спектра, наблюдается результирующее белое свечение с цветовой чистотой $\sim 65\%$. Также установлено, что наибольшую интенсивность ФЛ демонстрируют образцы, содержащие Zn, в частности, $\text{Ca}_8\text{Tb}(\text{PO}_4)_7$. Показана возможность варьирования цветовых координат в пределах одной матрицы. Так, в $\text{Ca}_8\text{ZnTb}_{1-x}\text{Eu}_x(\text{PO}_4)_7$ изменение концентрации легирующих ионов приводит к смещению цветовых координат из зеленой в желтую, и затем в красную область.

В 7-й главе представлены результаты исследования серий с анионными замещениями фосфат-аниона на сульфат-анион $[\text{PO}_4]^{3-} \rightarrow [\text{SO}_4]^{2-}$ и на ортогерманат-анион $[\text{PO}_4]^{3-} \rightarrow [\text{GeO}_4]^{4-}$, сопряженными с компенсацией заряда в катионной части за счет изменения заселенности позиции M4. Проведен детальный структурный анализ с применением комплекса методов (ИК-спектроскопия, ГВГ, энергодисперсионная рентгеновская спектроскопия и др.), рассчитаны индексы дисторсии полизидров. Установлено, что при синтезе сульфат-фосфатов область гомогенности твердых растворов увеличивается при уменьшении размеров катионных полизидров за счет

введения в структуру Mg^{2+} и Zn^{2+} . Для германато-фосфатов установлено увеличение интенсивности ФЛ, при этом концентрационного тушения люминесценции не наблюдается вплоть до предельных составов.

В завершающей 8-й главе обсуждаются выявленные обобщающие закономерности.

Приложение (75 страниц) содержит таблицы со структурными данными, рентгенограммы образцов и другие вспомогательные материалы.

Таким образом, существенным достижением Д.В. Дейнеко является системный подход к изучению свойств фосфатов со структурой β -TCP, который не ограничивался традиционными методами изучения люминесцентных свойств. Исследование сочеталось с детальным анализом структуры, изучением диэлектрических характеристик, ГВГ и иных свойств. Предложены и реализованы новые схемы изо- и гетеровалентных катионных и анионных замещений. Как результат, синтезировано 36 серий твердых растворов, включающих 320 новых фосфатов со структурой β -TCP. Для новых фаз установлены тонкие особенности структуры, включающие распределение катионов по пяти неэквивалентным кристаллохимическим позициям, конфигурационные изменения анионной части. Изучены физико-химические свойства, выявлены фазовые переходы, определены диэлектрические характеристики, области существования сегнето- и антисегнетоэлектрических фаз. Установлены взаимосвязи между структурными особенностями и люминесцентными свойствами, что позволяет направлено изменять такие важнейшие характеристики излучения, как координаты цветности и квантовый выход. Сделан ряд универсальных выводов, которые могут быть использованы при создании люминофоров.

Представленные в диссертации результаты во многом уникальны, выполнены на уровне мировых стандартов, о чем свидетельствует, в частности, высокий уровень публикаций соискателя. В ходе работы были использованы передовые методы изучения вещества – рентгенофазовый анализ, спектроскопия диффузного отражения, оптическая спектроскопия,

сканирующая электронная микроскопия с энергодисперсионной рентгеновской спектроскопией, электронный парамагнитный резонанс и ряд иных методов. При этом нужно отметить междисциплинарный характер и широкую географию сотрудничества соискателя с национальными и зарубежными научными центрами – академические институты Москвы, Екатеринбурга, Апатитов, университеты Тарту (Эстония) и Антверпена (Бельгия).

Вместе с тем есть отдельные замечания и пожелания по представленной к защите докторской диссертации.

1) Первое замечание является скорее пожеланием. Хорошо известно, что для применений в светодиодах белого света одними из самых распространённых и используемых являются желтые люминофоры на основе иттрий-алюминиевого граната, активированного ионами Ce^{3+} ($\text{Y}_3\text{Al}_5\text{O}_{12}:\text{Ce}^{3+}$). Люминофоры $\text{Y}_3\text{Al}_5\text{O}_{12}:\text{Ce}^{3+}$ возбуждаются свечением чипов на основе двойных InGaN/GaN гетероструктур в ближнем УФ диапазоне и излучают в широкой полосе видимого диапазона с максимумом около 550 нм. При введении соактиваторов возможно смещение максимума полосы излучения в диапазоне от 525 до 585 нм. Ионы Ce^{3+} обладают интенсивной и широкой полосой поглощения в области УФ и для него разрешены $4f-5d$ переходы по спину и четности, что позволяет расширить диапазон возбуждения Eu^{3+} ионов через ионы Ce^{3+} (люминофоры, содержащие ионы Eu^{3+} широко обсуждаются в работе). На стр. 24 диссертации автор отмечает, что межконфигурационные переходы ионов РЗЭ не включены в область исследований, тем самым исключая церий из рассмотрения в данной работе. В то же время, например, кривые ДСК для церий-содержащих люминофоров в работе представлены (стр. 168). Вследствие того, что именно церий-содержащий люминофор является в настоящее время одним из наиболее эффективных, ионы церия являются хорошими сенсибилизаторами, не вполне понятно его исключение из списка рассматриваемых РЗЭ. Возможно, такое исследование имеет смысл реализовать в дальнейшем.

2) Методика ключевых экспериментов по измерению диэлектрических свойств освещена несколько фрагментарно. В разделе 3.3.5.6 Диэлектрическая спектроскопия Главы 3 (стр. 108), не указан используемый метод. Можно предположить, что это мостовая схема Шеринга, но явное указание на это в работе отсутствует. Соответственно, возникают вопросы и по точности (погрешности) метода.

3) В разделе 6.3.11 Люминесцентные свойства $\text{Ca}_9[\text{CdTmSm}](\text{PO}_4)_7$ Главы 6 сообщается о переносе энергии с Tm^{3+} на Sm^{3+} . При этом автор не приводит спектров ВФЛ, как правило, являющихся наиболее убедительным доказательством процессов переноса энергии. Рис. 266 (стр. 284) с интегральной интенсивностью эмиссии ионов Tm^{3+} и Sm^{3+} для иллюстрации переноса энергии представляется не вполне удачным. Стандартное представление спектров ФЛ при различной концентрации Tm^{3+} и Sm^{3+} в данном случае могло быть более наглядным.

В целом диссертация и автореферат хорошо оформлены, прекрасные иллюстрации поясняют суть изложенного материала. При этом автору не удалось избежать отдельных терминологических неувязок, не совсем точных формулировок и стилистических погрешностей, к чести докторанта их очень немного. Из подобных недочетов можно привести следующие: (1) длины волн возбуждения ФЛ, указанные на рис. 106 и в подписи к рисунку, не совпадают (стр. 140); (2) допущена неточность в названии Таблицы 55 (стр. 277); (3) “Область существования твердого раствора была установлена при $x = 0.8$ ” (стр. 302), по-видимому, речь идет о *границе* области существования твердого раствора; (4) стр. 122, “малые величины сигнала ГВГ (< 0.1) были обнаружены во всех веществах серии ...”, что указывает на их центросимметричное строение”. Строго говоря, на центросимметричность может указывать *отсутствие* сигнала ГВГ. “Уровень шума” автор поясняет лишь ниже по тексту на стр. 128 и далее, например, на стр. 159, уже использует более удачную формулировку: “отсутствие сигнала в пределах инструментальной погрешности указывает на центросимметричное

строение”; (4) “химический состав был подтвержден методом электронной микроскопии” (стр. 304). Едва ли микроскопия позволяет подтвердить состав, хотя интуитивно ясно, что речь идет о сканирующей электронной микроскопии с энергодисперсионной рентгеновской спектроскопией.

Указанные замечания не умаляют значимости диссертационного исследования. Совокупность результатов, полученных в диссертационной работе Д.В. Дейнеко, следует классифицировать как крупное научное достижение. Диссертация отвечает требованиям, установленным Московским государственным университетом имени М.В.Ломоносова к работам подобного рода. Содержание диссертации соответствует паспорту специальности 1.4.15 – «Химия твердого тела» (по химическим наукам), а также критериям, определенным пп. 2.1-2.5 Положения о присуждении ученых степеней в Московском государственном университете имени М.В.Ломоносова, а также оформлена, согласно приложениям № 5, 6 Положения о диссертационном совете Московского государственного университета имени М.В.Ломоносова.

У меня нет сомнений в том, что соискатель Дейнеко Дина Валерьевна заслуживает присуждения ученой степени доктора химических наук по специальности 1.4.15 – «Химия твердого тела».

Официальный оппонент:

Доктор геолого-минералогических наук, профессор РАН,
Старший преподаватель кафедры химии твердого тела
факультета естественных наук,
Новосибирского национального исследовательского государственного
университета

БЕККЕР Татьяна Борисовна

Подпись Беккер Т.Б. заверяю
Специалист Управления кадров НГУ
Андреевская 100 4
«08» 04 2024

Беккер

08.04.2024 г.



Контактные данные:

тел.: 7(913)9288829, e-mail: t.b.bekker@gmail.com

Специальность, по которой официальным оппонентом
защищена диссертация:

25.00.05 – минералогия, кристаллография

Адрес места работы:

630090, г. Новосибирск, ул. Пирогова, д. 1,

Новосибирский национальный исследовательский государственный университет, кафедра
химии твердого тела

Тел.: +7 913 928 8829; e-mail: t.b.bekker@gmail.com